

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



| 1001 | 101 | 101 | 101 | 101 | 101 | 101 | 101 | 101 | 101 | 101 | 101 | 101 | 101 | 101 | 101 | 101 | 101 |

(43) 国際公開日 2003 年9 月18 日 (18.09.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 W() 03/075958 A1

(51) 国際特許分類7:

A61K 45/00,

31/56, 38/04, A61P 5/24, 35/00, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/02783

(22) 国際出願日:

2003年3月10日(10.03.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-65734 2002 年3 月11 日 (11.03.2002) JI

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 武田薬品工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府 大阪市 中央区道修町四丁目 1番 1号 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 原 隆人 (HARA,Takahito) [JP/JP]; 〒532-0013 大阪府 大阪市 淀川区木川西1丁目12-4 Osaka (JP). 日下 雅美 (KUSAKA,Masami) [JP/JP]; 〒651-2102 兵庫県 神戸 市西区学園東町1丁目4番102-301号 Hyogo (JP).
- (74) 代理人: 高橋 秀一, 外(TAKAHASHI,Shuichi et al.); 〒532-0024 大阪府 大阪市 淀川区十三本町 2 丁目 17番85号 武田薬品工業株式会社大阪工場内 Osaka (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

- 🗕 国際調査報告書
- 請求の範囲の補正の期限前の公開であり、補正書受領の際には再公開される。

2 文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: REMEDIES FOR SEX HORMONE-DEPENDENT DISEASE

(54) 発明の名称: 性ホルモン依存性疾患治療剤

(57) Abstract: It is intended to provide drugs with the combined use of an LHRH receptor agonist or antagonist with an androgen receptor agonist which are useful as preventives or remedies for hormone-dependent diseases, etc.

(57) 要約: ホルモン依存性疾患などの予防または治療剤として有用な、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタ ゴニストとアンドロゲン受容体アゴニストの併用剤を提供する。

03/075958 A

明細書

性ホルモン依存性疾患治療剤

5 技術分野

10

15

20

本発明は、LHRH(黄体形成ホルモン放出ホルモン)受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩とアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩とを組合わせてなる新規医薬、非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を含有してなる前立腺癌予防・治療剤および前立腺癌の治療法などに関する。

背景技術

性腺刺激ホルモン放出ホルモン(Gonadotropin releasing hormone; GnRH (LHRHとも呼ばれる))は、視床下部で産生されるアミノ酸10個からなるデカペプチドであり、下垂体前葉に存在すると考えられる受容体を介して黄体形成ホルモン(Luteinizing hormone: LH)や卵胞刺激ホルモン(Follicle stimulating hormone: FSH)などの分泌を調節し、その結果、排卵誘発など多岐にわたる生理活性を表すことが知られている。したがって、これらの受容体に対する特異的かつ選択的な拮抗薬あるいは作動薬は、視床下部から産生されるGnRHのホルモン作用を調節し、LHやFSHなどの下垂体前葉ホルモンの分泌を制御することになるため、女性ではエストロゲンの、男性ではテストステロンの分泌が抑制され、性ホルモン依存性疾患に対する予防あるいは治療効果を期待することができる。

例えば、性腺刺激ホルモン放出ホルモン受容体のアゴニストである酢酸リ 25 ュープロレリンは天然型 GnR H の 2 0 ないし 1 0 0 倍の活性を有し、代謝

10

15

20

25

も受けにくい化合物である。これを反復投与することにより、GnR H 受容体のダウンレギュレーションを起こし、下垂体において性腺刺激ホルモンの放出、産生を低下させ、例えば精巣においては性腺刺激ホルモンに対する反応性の低下を起こし、テストステロンの産生能が去勢レベルまで低下し、卵巣においてはエストロゲンの産生能が低下する。その結果、こうしたホルモン依存性の疾患、例えば、前立腺癌、前立腺肥大症、男性化症、多毛症、男性型禿頭症、男児性早熟症、女児性早熟症、思春期早発症、乳癌、子宮癌、乳腺症、子宮筋腫、子宮内膜症などに有用な予防治療剤となりうる。実際、酢酸リュープロレリンは、前立腺癌、乳癌、子宮内膜症、子宮筋腫、思春期早発症などの治療薬として臨床で広く用いられている。

しかしながら、ある種の癌は極めて低濃度のホルモン(例えば、去勢レベルのアンドロゲン)でも増殖できる能力を獲得するものがある。本発明は、 LHRHアゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩による各種ホルモン依存性の疾患の予防・治療効果を向上させる医薬および予防・治療方法を提供することを課題とする。

発明の開示

本発明者らは、前記の課題を解決するために鋭意検討を重ねた結果、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩と、ホルモン依存性疾患の憎悪因子であるアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を併用することにより、意外にもLHRHアゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩による各種疾病の予防・治療効果を著しく向上させることができ、また副作用を軽減することができることを見いだした。本発明者らは、これらの知見に基づいてさらに研究した結果、本発明を完成するに至った。すなわち、本発明は、

(1)1)LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩と2) アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩とを組合わせてなる医薬;

- (2) LHRH受容体アゴニストがリュープロレリンである前記(1)記載の医薬;
- (3)アンドロゲン受容体アゴニストがステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストである前記(1)記載の医薬;
- 5 (4)ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストが、デヒドロエピアンドロステロン、テストステロン、ジヒドロテストステロン、アンドロステンジオン、メスタノロン、オキシメステロン、メタンドロステノロン、フルオキシメステロン、クロロテストステロン アセテート、メテノロン アセテート、オキシメトロン、スタノゾロール、フラザボール、オキサンドロロン、19-ノルテストステロン、ノルエタンドロロン、エチルエストレノールおよびノルボレトンからなる群より選ばれる1もしくは2以上の化合物またはその塩である前記(3)記載の医薬;
 - (5)アンドロゲン受容体アゴニストが非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストである前記(1)記載の医薬;
- 15 (6)ホルモン依存性疾患の予防または治療剤である前記(1)記載の医薬;
 - (7) ホルモン依存性疾患が前立腺癌である前記(6)記載の医薬;
 - (8) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩を徐放性 製剤または埋め込み剤として使用する前記(1)記載の医薬;
 - (9) 徐放性製剤が徐放型マイクロカプセルである前記(8)記載の医薬;
- 20 (10)徐放型マイクロカプセルが2ヶ月以上にわたってLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩を放出する長期徐放型マイクロカプセルである前記(9)記載の医薬;
 - (11)アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を含有してなる骨転移性前立腺癌の予防または治療剤;

- (12) 骨転移性前立腺癌細胞がアンドロゲン高感受性である前記(11) 記載の剤;
- (13)アンドロゲン受容体アゴニストがステロイド性アンドロゲン受容体 アゴニストである前記(11)記載の剤;
- 5 (14)ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストが、デヒドロエピアンドロステロン、テストステロン、ジヒドロテストステロン、アンドロステンジオン、メスタノロン、オキシメステロン、メタンドロステノロン、フルオキシメステロン、クロロテストステロン アセテート、メテノロン アセテート、オキシメトロン、スタノゾロール、フラザボール、オキサンドロロン、19-ノルテストステロン、ノルエタンドロロン、エチルエストレノールおよびノルボレトンからなる群より選ばれる1もしくは2以上の化合物または
 - (15)アンドロゲン受容体アゴニストが非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストである前記(11)記載の剤;
- 15 (16) 非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を含有してなる前立腺癌の予防または治療剤;

その塩である前記(13)記載の剤;

- (17)前立腺癌細胞がアンドロゲン高感受性である前記(16)記載の剤;
- (18) 哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩を有効量投与し、前立腺癌細胞がアンドロゲン高感受性となった後、アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を有効量投与することを特徴とする前立腺癌の治療法;
 - (19)哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩を有効量投与し、乳癌または子宮癌細胞がエストロゲン高感受性となった後、エストロゲン受容体アゴニストまたはその塩を有効量投与する

20

ことを特徴とする乳癌または子宮癌の治療法;

- (20)哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩の有効量とアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩の有効量とを組合わせて投与することを特徴とする前立腺癌の治療法;
- 5 (21)哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩の有効量とエストロゲン受容体アゴニストまたはその塩の有効量とを組合わせて投与することを特徴とする乳癌または子宮癌の治療法;
- (22)哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩の有効量とアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩の有効 量とを組合わせて投与して前立腺癌を縮小した後、外科手術または放射線治療を行うことを特徴とする前立腺癌の治療法;
 - (23) 哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩の有効量とエストロゲン受容体アゴニストまたはその塩の有効量とを組合わせて投与して乳癌または子宮癌を縮小した後、外科手術または放射線治療を行うことを特徴とする乳癌または子宮癌の治療法;
 - (24) 1) アンドロゲン高感受性の前立腺癌細胞にアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を一定期間投与すること、2) その後当該癌細胞のアンドロゲン感受性が低下した場合はLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗アンドロゲン薬から選ばれる1もしくは2の化合物またはその塩を有効量投与し、当該癌細胞のアンドロゲン感受性が増大した場合はアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を有効量投与すること、および3)癌の治療目的が達成されるまで必要により2)の工程を繰り返すことからなる前立腺癌の治療法;
 - (25)1)アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩と2)LHRH受容体 25 アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗アンドロゲン薬から選ばれる

1もしくは2の化合物またはその塩とを交互に有効量投与する前記(24)記載の治療法:

- (26) 3ヶ月ないし5年の期間経過後に投与薬を切り替える前記(25) 記載の治療法;
- 5 (27)1)エストロゲン高感受性の乳癌または子宮癌細胞にエストロゲン 受容体アゴニストまたはその塩を一定期間投与すること、2)その後当該癌 細胞のエストロゲン感受性が低下した場合はLHRH受容体アゴニストもしく はアンタゴニストおよび抗エストロゲン薬から選ばれる1もしくは2の化 合物またはその塩を有効量投与し、当該癌細胞のエストロゲン感受性が増大 した場合はエストロゲン受容体アゴニストまたはその塩を有効量投与する こと、および3)癌の治療目的が達成されるまで必要により2)の工程を繰 り返すことからなる乳癌または子宮癌の治療法;
- (28) 1) エストロゲン受容体アゴニストまたはその塩と 2) LHRH受容体 アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗エストロゲン薬から選ばれる 15 1もしくは 2 の化合物またはその塩とを交互に有効量投与する前記 (27) 記載の治療法;
 - (29) 3ヶ月ないし5年の期間経過後に投与薬を切り替える前記(28) 記載の治療法;
- (30)骨転移性前立腺癌の予防または治療用剤の製造におけるアンドロゲ 20 ン受容体アゴニストまたはその塩の使用;
 - (31)前立腺癌の予防または治療用剤の製造のための非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩の使用;
 - (32)1)LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩と 2)アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩とを組合わせてなる医薬の

15

製造におけるLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩 の使用および

(33)1)LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩と 2)アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩とを組合わせてなる医薬の 製造におけるアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩の使用などに関 する。

さらに本発明は、

- (34) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストがLHRH受容体アゴニストである前記(18)、(19)、(20)、(21)、(22)、(2
 3)、(24) または(27) いずれか1項記載の治療法;
 - (35) LHRH受容体アゴニストがリュープロレリンである前記(34) 記載の治療法;
 - (36) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストがLHRH受容体アンタゴニストである前記(18)、(19)、(20)、(21)、(22)、(23)、(24) または(27) いずれか1項記載の治療法;
 - (37)アンドロゲン受容体アゴニストがステロイド性アンドロゲン受容体 アゴニストである前記(18)、(20)、(22)または(24)いずれ か1項記載の治療法;
- (38)ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストが、デヒドロエピアン ドロステロン、テストステロン、ジヒドロテストステロン、アンドロステン ジオン、メスタノロン、オキシメステロン、メタンドロステノロン、フルオ キシメステロン、クロロテストステロン アセテート、メテノロン アセテート、オキシメトロン、スタノゾロール、フラザボール、オキサンドロロン、19-ノルテストステロン、ノルエタンドロロン、エチルエストレノールおよ

WO 03/075958

びノルボレトンからなる群より選ばれる1もしくは2以上の化合物または その塩である前記(37)記載の治療法:

- (39)アンドロゲン受容体アゴニストが非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストである前記(18)、(20)、(22)または(24)いずれか1項記載の治療法:
- (40) アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を1日に0.001mgない し2000mg、1または複数回に分けて投与する前記(18)、(20)、(2 2)または(24)いずれか1項記載の治療法:
- (41)エストロゲン受容体アゴニストがステロイド性または非ステロイド 10 性エストロゲン受容体アゴニストである前記(19)、(21)、(23) または(27)いずれか1項記載の治療法および
 - (42)エストロゲン受容体アゴニストが、エストラジオール、エストロン、エストリオール、スティルベストロール、ジエチルスティルベストロールおよびヘキセストロールからなる群より選ばれる1もしくは2以上の化合物またはその塩である前記(19)、(21)、(23)または(27)いずれか1項記載の治療法などに関する。

図面の簡単な説明

図1はLNCaP-FGCとLNCaP-hr(アンドロゲン高感受性株)をテストステロ 20 ン存在下培養し細胞の増殖率を示した図である。横軸はテストステロン濃度、 縦軸は細胞の増殖率を示す。

図2はMDA PCa 2bとMDA PCa 2b-hr(アンドロゲン高感受性株)をテストステロン存在下培養し細胞の増殖率を示した図である。横軸はテストステロン濃度、縦軸は細胞の増殖率を示す。

15

発明を実施するための最良の形態

以下本発明を詳細に説明する。

本発明においてLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストとしては、例えば以下のものが用いられる。

LHRH受容体アゴニストとしては、例えば、トリートメント ウイズ LHRH アナログ:コントラバーシス アンド パースペクテイブ (Treatment with LHRH analogs: Controversies and perspectives) [パルテノン バブリッシング グループ (株) (The Parthenon Publishing Group Ltd.)発行1996年]、特表平3-503165号公報、特開平3-1 01695号、同7-97334号および同8-259460号公報などに 記載されているペプチド類が用いられるが、具体例を示せば、例えば式: (Pyr)Glu-R¹-Trp-Ser-R²-R³-R⁴-Arg-Pro-R⁵ (I)

[式中、 R^1 はHis, Tyr, Trpまたは $p-NH_2-Phe$ を; R^2 はTyrまたはPheを; R^3 はGlyまたは置換基を有していてもよいD型のPミノ酸残基を; R^4 はLeu, IleまたはNleを; R^5 は $Gly-NH-R^6$ (R^6 は水素原子または水酸基を有しまたは有しないPルキル基)、 $NH-R^7$ (R^7 は水素原子、Pミノ基、水酸基を有するもしくは有しないPルキル基、またはウレイド基($-NH-CO-NH_2$))を示す] で表されるペプチドまたはその塩が用いられる。

前記式(I)中、 R^3 におけるD型のアミノ酸残基としては、例えば炭素数 が9までの α -D-アミノ酸(例、D-Leu, Ile, Nle, Val, Nval, Abu, Phe, Phg, Ser, Thr, Met, Ala, Trp, α -Aibu)などが用いられる。また、 R^3 における置換基としては、例えばtert-ブチル、tert-ブトキシ、tert-ブトキシカルボニル、メチル、ジメチル、トリメチル、2-ナフチル、インドリル-3-イル、2-メチルインドリル、ベンジル-イミダゾ-2-イル等が用いられる。式 (I)中、 R^6 または R^7 におけるアルキル基としては、例えば C_{1-4} アルキル基が好ましく、その例としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチルが用いられる。

WO 03/075958

5

10

15

また、式(I)で表されるペプチド〔以下、ペプチド(I)と略記することがある〕の塩としては、例えば酸塩(例、炭酸塩、重炭酸塩、酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、プロピオン酸塩、コハク酸塩等),金属錯体化合物(例、銅錯体、亜鉛錯体等)が用いられる。ペプチド(I)またはその塩は、例えば米国特許第3,853,837号,同第4,008,209号,同第3,972,859号,英国特許第1,423,083号,プロシーデイングス・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・オブ・ジ・ユナイテッド・ステイツ・オブ・アメリカ(Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America)第78巻,第6509~6512頁(1981年)等に記載の方法あるいはこれに準ずる方法により製造することができる。

ペプチド(I)は、好ましくは下記の式(a)~(j)のいずれかである。
(a) リュープロレリン [Leuprorelin、式(I)において R^1 =His, R^2 =Tyr, R^3 =D-Leu, R^4 =Leu, R^5 =NHCH,-CH3であるペプチド〕;

(b) ゴナドレリン (Gonadrelin)

〔ドイツ特許第2213737号〕;

(c) ブセレリン (Buserelin)

$$\begin{array}{c} \mathsf{C}(\mathsf{CH_3})_3\\ \mathsf{O}\\ \mathsf{CH_2}\\ \mathsf{N}\\ \mathsf{CO-His-Trp-Ser-Tyr-NH-CH-CO-Leu-Arg-Pro-NH-CH_2-CH_3}\\ \mathsf{H} \end{array}$$

[米国特許第4024248号、ドイツ特許第2438352号、特開昭51-41359号];

20 (d) トリプトレリン (Triptorelin)

[米国特許第4010125号、特開昭52-31073号]

·(e) ゴセレリン (Goserelin)

$$\begin{array}{c} C(CH_3)_3 \\ O \\ CH_2 \\ O \\ N \\ CO-His-Trp-Ser-Tyr-NH-CH-CO-Leu-Arg-Pro-NH-NH-CO-NH_2 \\ H \end{array}$$

5 〔米国特許第4100274号、特開昭52-136172号〕;

(f) ナファレリン (Nafarelin)

[米国特許第4234571号、特開昭55-164663号、特開昭63-264498号、特開昭64-25794号〕;

10 (g) ヒストレリン (Histrelin)

WO 03/075958

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ &$$

(h) デスロレリン (Deslorelin)

[米国特許第4569967号、米国特許第4218439号];

5 (i) メテレリン (Meterelin)

(W09118016);

(j) レシレリン (Lecirelin)

10 〔ベルギー特許第897455号、特開昭59-59654号〕等が用いられる。

前記した式(c)~(j)において、式(I)のR³に相当するアミノ酸は D-体である。ペプチド(I)またはその塩は、特に好ましくはリュープロ レリンまたは酢酸リュープロレリンである。ここにおいて、酢酸リュープロ レリンとは、リュープロレリンの酢酸塩である。 WO 03/075958

5

10

15

LHRH受容体アンタゴニストとしては、例えば米国特許第4,086,219号,同第4,124,577号,同第4,253,997号,同第4,317,815号で開示されたもの、あるいは式:

〔式中、Xは水素またはテトラヒドロフリルカルボキサミドを、Qは水素またはメチルを、AはニコチノイルまたはN, N'-ジエチルアミジノを、BはイソプロピルまたはN, N'-ジエチルアミジノを示す〕で表されるペプチド〔以下、ペプチド(II)と略記することがある〕またはその塩が用いられる。式(II)において、Xは好ましくはテトラヒドロフリルカルボキサミド、さらに好ましくは(28)-テトラヒドロフリルカルボキサミドである。また、Aは好ましくはニコチノイルである。Bは好ましくはイソプロピルである。また、ペプチド(II)が1種以上の不斉炭素原子を有する場合、2種以上の光学異性体が存在する。ペプチド(II)は、このような光学異性体として、またはこれら光学異性体の混合物として用いてもよい。

ペプチド(II)の塩としては、好ましくは、薬理学的に許容される塩が用いられる。このような塩としては、無機酸(例、塩酸、硫酸、硝酸など)、有機酸(例、炭酸、重炭酸、コハク酸、酢酸、プロピオン酸、トリフルオロ酢酸など)などとの塩が用いられる。ペプチド(II)の塩は、さらに好まし

くは有機酸 (例、炭酸, 重炭酸, コハク酸, 酢酸, プロピオン酸, トリフルオロ酢酸など) との塩である。ペプチド (II) の塩は、特に好ましくは酢酸との塩である。これらの塩は、モノないしトリ塩のいずれであってもよい。ペプチド (II) またはその塩は、好ましくは下記の式 (1) ~ (4) である。

(1) $CONHCH_2COD2Nal-D4ClPhe-D3Pal-Ser-NMeTyr-DLys(Nic)-Leu-Lys(Nisp)-Pro-DAlaNH₂$

(2) CONHCH₂COD2Nal-D4ClPhe-D3Pal-Ser-NMeTyr-DLys(Nic)-

 $Leu-Lys(Nisp)-Pro-DAlaNH_2 \cdot m(CH_3COOH)$

[式中、mは1ないし3の実数を示す]

(3)

WO 03/075958

NAcD2Nal-D4ClPhe-D3Pal-Ser-Tyr-DhArg (Et₂)-Leu-hArg (Et₂)-Pro-DAlaNH₂

10 (4)

20

5

NAcD2Nal-D4ClPhe-D3Pal-Ser-Tyr-DhArg(Et₂)-Leu-hArg(Et₂)-Pro-DAlaNH₂
• n (CH₃C00H)

[式中、nは1ないし3の実数を示す]

前記した式(2)および(4)は、塩または溶媒和物を示す。ペプチド(II) 15 またはその塩は、さらに好ましくは前記(1)または(2)であり、特にこれらはS-アイソマーであることが好ましい。

ペプチド(II) またはその塩は、公知の方法、例えば特開平3-101695 (EP-A 413209)、ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー (Journal of Medicinal Chemistry)、35巻、3942頁、(1992)などに記載の方法あるいはこれに類する方法により製造できる。

15

20

25

きる。

さらにはLHRHの誘導体である直鎖状ペプチド (USP 5,140,009, USP 5,171,835)、環状ヘキサペプチド誘導体 (特開昭61-191698号公報)、2環性ペプチド誘導体 [ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(Journal of Medicinal Chemistry),36巻,3265-3273頁,1993年)などを用いることもできる。LHRH拮抗作用を有する非ペプチド性の化合物としては、特開昭62-116514号公報、WO 95/28405号公報(特開平8-295693号)、WO 97/14697号公報(特開平9-169767号)、WO 97/14682号公報(特開平9-169735号)、WO 96/24597号公報(特開平9-169768号)などおよびジャーナルオブメディシナルケミストリー(J. Med. Chem.)1989年、第32巻、第2036~2038頁などに記載の化合物などを用いることがで

アンドロゲン受容体アゴニストとしては、ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストと非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストを用いることができる。

ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストとしては、デヒドロエピアンドロステロン(dehydroepiandrosterone)、テストステロン(testosterone)、

ジヒドロテストステロン (DHT: dihydrotestosterone) 、アンドロステンジオン (androstendione) などの内因性アンドロゲンおよびメスタノロン (Mestanolone) 、オキシメステロン (Oxymesterone) 、メタンドロステノロン (Methandrostenolone) 、フルオキシメステロン (Fluoxymesterone) 、

5 クロロテストステロン アセテート (Chlorotestosterone acetate)、メテノロン アセテート(Methenolone acetate)、オキシメトロン(Oxymetholone)、スタノゾロール (Stanozolol)、フラザボール (Furazabol)、オキサンドロロン (Oxandrolone)、19-ノルテストステロン (19-Nortestosterone)、ノルエタンドロロン (Norethandrolone)、エチルエストレノール

10 (Ethylestrenol)、ノルボレトン(Norbolethone)などの合成アンドロゲン (アナボリックステロイド)などを用いることができる。

非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストとしてはLGD-2226などを 用いることができる。

アンドロゲン受容体アゴニストとしては、前記の化合物を単独でまたは2 15 以上の化合物をあわせて用いることができるが、好ましくはテストステロン、 ジヒドロテストステロンなどである。

エストロゲン受容体アゴニストとしては、エストラジオール(estradiol)、エストロン(estrone)、エストリオール(estriol)などのステロイド性エストロゲン受容体アゴニスト;スティルベストロール(stilbestrol)、ジエチルスティルベストロール(diethylstilbestrol)、ヘキセストロール(hexestrol)などの合成エストロゲン(非ステロイド性エストロゲン)受容体アゴニストを用いることができる。

エストロゲン受容体アゴニストとしては、前記の化合物を単独でまたは 2 25 以上の化合物をあわせて用いることができるが、好ましくはエストラジオー ル、ジエチルスティルベストロールなどである。

非ステロイド性エストロゲン受容体アゴニストとしては、クエン酸タモキ

シフェン、クエン酸トレミフェン; ラロキシフェン、アルゾキシフェン、ラソフォキシフェン、TSE-424、SERM-3339またはSPC-8490などを用いることができる。

本発明においてLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまた 5 はその塩とアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩とを組合わせてな る医薬(以下、本発明の併用剤と略記する場合がある)の投与形態は、特に 限定されず、投与時に、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト とアンドロゲン受容体アゴニストとが組み合わされていればよい。このよう な投与形態としては、例えば、(1) LHRH受容体アゴニストもしくはア 10 ンタゴニストとアンドロゲン受容体アゴニストとを同時に製剤化して得ら れる単一の製剤の投与、(2)LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴ ニストとアンドロゲン受容体アゴニストとを別々に製剤化して得られる2 種の製剤の同一投与経路での同時投与、(3) LHRH受容体アゴニストも しくはアンタゴニストとアンドロゲン受容体アゴニストとを別々に製剤化 15 して得られる2種の製剤の同一投与経路での時間差をおいての投与、(4) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストとアンドロゲン受容体 アゴニストとを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路で の同時投与、(5) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストとア ンドロゲン受容体アゴニストとを別々に製剤化して得られる2種の製剤の 20 異なる投与経路での時間差をおいての投与(例えば、LHRH受容体アゴニ ストもしくはアンタゴニスト:アンドロゲン受容体アゴニスト薬の順序での 投与、あるいは逆の順序での投与)などが用いられる。

25 抗アンドロゲン薬および抗エストロゲン薬としては、ステロイド性もしく は非ステロイド性の抗アンドロゲン剤および抗エストロゲン剤を用いるこ



とができる。

抗アンドロゲン薬としては、例えば、フルタミド、ビカルタミド、ニルタミドなどを用いることができ、抗エストロゲン薬としては、例えば、クエン酸タモキシフェン、クエン酸トレミフェン;ラロキシフェン、アルゾキシフェン、ラソフォキシフェン、TSE-424、SERM-3339またはSPC-8490などのSERM (selective estrogen receptor modulator) 剤;ER down regulatorなどを用いることができるが、さらに抗アンドロゲンあるいは抗エストロゲン作用が知られている以下に示す薬剤なども用いることができる。

10

5

本願における抗アンドロゲン薬および抗エストロゲン薬としては、さらに、 例えば、ホスフェストロール、ジエチルスチルベストロール、クロロトリア ニセリン、酢酸メドロキシプロゲステロン、酢酸メゲストロール、酢酸クロ ルマジノン、酢酸シプロテロン、ダナゾール、アリルエストレノール、ゲス トリノン、メパルトリシン、ラロキシフェン、オルメロキフェン、レボルメ 15 ロキシフェン、メピチオスタン、テストロラクトン、アミノグルテチイミド、 ドロロキシフェン、エピチオスタノール、スルホン酸エチニルエストラジオ ール、アロマターゼ阻害薬(例えば、塩酸ファドロゾール、アナストロゾー ル、レトロゾール、エキセメスタン、ボロゾール、フォルメスタン、フィン ゾロールなど)、5α-レダクターゼ阻害薬(例えば、フィナステリド、エ 20 プリステリド、デュタステリド、イゾンステリドなどの5α-レダクターゼ 2阻害薬; WO93/23420号に記載の化合物、WO95/1125.4 号に記載の化合物、4,7 β -ジメチル-4-アザ-5 α -コレスタン-3-オン、3-オ キソ-4-アザ-4,7β-ジメチル-16β-(4-クロロフェノキシ)-5α-アンドロス タン、3-オキソ-4-アザ-4,7β-ジメチル-16β-(ファフキシ)-5α-アンドロ 25 スタンなどの 5α -レダクターゼ 1 阻害薬; WO 95/07927号に記載 の化合物、3-オキソ-4-アザ-17 β -(2,5-トリスルオロメチルフェイルーカル

バモイル) -5α - アンドロスタンなどの 5α - レダクターゼ 1 および 5α - レ ダクターゼ2の二重阻害薬など)、副腎皮質ホルモン系薬剤(例えば、デキ サメタゾン、プレドニゾロン、ベタメタゾン、トリアムシノロンなど)、ア ンドロゲン合成阻害薬(例えば、アビラテロン、ケトコナゾール、17α-ヒドロキシラーゼ/C₁₇₋₂₀リアーゼ阻害剤(C_{17.20}リアーゼ阻害薬としては、 5 ステロイドタイプの化合物および非ステロイドタイプの化合物を用いるこ とができる。ステロイドタイプの化合物としては、例えば、WO92/15 404, WO93/20097, EP-A288053, EP-A4132 70などに開示された化合物を用いることができ、非ステロイドタイプの化 合物としては、例えば、特開昭64-85975に開示された(1H-イミ 10 ダゾール-1-イル)メチル置換ベンズイミダゾール誘導体、WO94/2 7989、WO96/14090およびWO97/00257に開示された カルバゾール誘導体、WO95/09157に開示されたアゾール誘導体、 US5、491、161に開示された1H-ベンズイミダゾール誘導体、W 〇99/18075に開示されたジヒドロナフタレン誘導体、WO98/3 15 7070; WO99/54309, WO00/78727, WO01/30 763、WO01/30762、WO01/30764などに開示された化 合物を用いることができる。)など)、レチノイドおよびレチノイドの代謝 を遅らせる薬剤 (例えば、リアロゾールなど) などを用いることができる。 抗アンドロゲン薬として好ましくはビカルタミド、フルタミドなどである。 20 抗エストロゲン薬として好ましくはタモキシフェン、トレミフェン、アナ ストロゾール、レトロゾールなどである。

ホルモン依存性疾患として具体的に例示すれば、例えば、性ホルモン依存 25 性癌(例、前立腺癌、子宮癌、乳癌、下垂体腫瘍など)、前立腺肥大症、子 宮内膜症、子宮筋腫、思春期早発症、月経困難症、無月経症、月経前症候群、 多嚢胞性卵巣症候群、前記癌の術後再発、小人症、アルツハイマー病、更年 期障害、不定愁訴、前記癌の転移、カルシウム・リン骨代謝障害等の性ホルモン依存性の疾患および避妊(もしくは、その休薬後のリバウンド効果を利用した場合には、不妊症)、さらに性ホルモン非依存性であるがLHRH感受性である良性または悪性腫瘍などが挙げられる。

- 5 本願発明の医薬は、前記ホルモン依存性疾患の予防・治療に用いることが できるが、特に性ホルモン依存性癌の予防・治療に用いることが好ましく、 より好ましくは、前立腺癌(リンパ転移性前立腺癌、骨転移性前立腺癌を含 む)、子宮癌、乳癌の予防・治療に用いることである。
- 10 癌の治療目的とは、もちろん癌の消滅・完治であるが、癌の体積などの縮 小や維持もこれらに含まれる。この治療の目的は医療現場で適宜設定される。 哺乳動物とは、温血で肺によって呼吸する脊椎動物をいい、例えば、ヒト、 サル、マウス、ラット、ブタ、ウシ、ヒツジ、イヌ、ウマなどを挙げること ができる。
- 15. 骨転移性前立腺癌とは、例えばMDA PCa 2bが樹立されたような骨組織に転 移する癌をいう。

アンドロゲン高感受性前立腺癌細胞の作出法

アンドロゲン高感受性の前立腺癌細胞は、前立腺癌細胞(例えばLNCaP-FGC やMDA PCa 2b細胞株(これらの株はATCCから入手できる)など)をチャコール処理をした血清を含む培養液で培養することにより得ることができる。3~8ヶ月培養を継続するのが好ましい。

エストロゲン髙感受性乳癌細胞&子宮癌細胞の作出法

同様にしてエストロゲン高感受性の乳または子宮癌細胞は、乳または子宮 25 癌細胞(例えばMCF-7細胞株(これらの株はATCCから入手できる)など)を チャコール処理をした血清を含む培養液で培養することにより得ることが

10

15

できる。3~8ヶ月培養を継続するのが好ましい。

癌細胞のアンドロゲン感受性は、癌のアンドロゲン受容体アゴニストに対 する反応性をみることにより測定することができる。

具体的には、癌細胞をアンドロゲン存在下培養することにより測定することができ、生体内における通常のテストステロン濃度(測定方法によっても異なるが、たとえば2.5~11ng/ml:臨床検査ガイド '95、文光堂)に相当する環境において、増殖が促進されれば通常の感受性であり、当該環境で癌細胞の増殖が抑制されるもしくは去勢時のテストステロン濃度に相当する環境において増殖が促進されれば、アンドロゲン感受性が高まっているといえる。

同様にして癌細胞のエストロゲン感受性は、癌のエストロゲン受容体アゴ ニストに対する反応性をみることにより測定することができる。

具体的には、癌細胞をエストロゲン存在下培養することにより測定することができ、生体内における通常のエストロゲン濃度(測定方法によっても異なるが、たとえばエストラジオールであれば20~500pg/m1:臨床検査ガイド'95、文光堂)に相当する環境において、増殖が促進されれば通常の感受性であり、当該環境で癌細胞の増殖が抑制されるもしくは閉経時のエストロゲン濃度に相当する環境において増殖が促進されれば、エストロゲン感受性が高まっているといえる。

一般的な前立腺癌、乳癌、子宮癌の診断方法(例えば、Garnick, M., Scientific American, 270, p72-81, 1994; Garnick, M., Annals of Internal Medicine, 118, p803-818, 1993) により、癌細胞の性ホルモン(アンドロゲン及びエストロゲン)に対する感受性を(例えば癌細胞の増殖の増減によって間接的に)測定することも可能である。また通常行われているように、125 直腸検査、触診、超音波検査、磁気共鳴イメージング(MRI)、X線、静脈内腎盂造影、CATスキャン、バイオプシーなどによって前立腺(腫瘍)、乳癌、子宮癌のサイズなどを測定することにより治療効果を決定することに

10

15

20

よっても薬剤投与切り替えのタイミングなどを決定する重要な情報とすることができる。

また前立腺癌の進行の程度は、前立腺特異的な抗原であるPSA (prostatic specific antigen、前立腺特異抗原)を検出することによっても簡単に行うことができる。

本発明において、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストとアンドロゲン受容体アゴニストを組合わせて使用する場合、アンドロゲン受容体アゴニストと、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗アンドロゲン薬から選ばれる1もしくは2の化合物またはその塩とを組合わせて使用する場合、エストロゲン受容体アゴニストと、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗エストロゲン薬から選ばれる1もしくは2の化合物またはその塩とを組合わせて使用する場合、骨転移性前立腺癌の予防・治療剤としてアンドロゲン受容体アゴニストを投与する場合、前立腺癌予防・治療剤として非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストを投与する場合、各薬物は以下の量投与されるが、併用する薬剤、剤形、症状、投与期間などによって適宜増減して用いることができ、各々1日に1回から複数回に分けて投与することができる。

本発明において、LHRH受容体アゴニストの投与量は、たとえば、1回あたり、約0.01mgないし 100mg/kg体重、好ましくは約0.02mgないし50mg/kg体重、さらに好ましくは0.05mgないし20mg/kg体重の範囲から適宜選ぶことができる。

また、上記製剤を注射剤として投与する場合、成人の患者(体重60kgに対し)においては、一回につきLHRH受容体アゴニストを通常約0.0 1から50mg程度、好ましくは約0.1から20mg程度、より好ましくは約0.1から15mg程度を皮下あるいは筋肉内に投与すればよい。また、上記のLHRH受容体アゴニストを含有してなる徐放型マイクロカプセル

10

25

を含有する注射剤として投与する場合には、徐放型マイクロカプセルの薬物 徐放期間によって、投与量が異なり、例えば、約1ヶ月に一回の投与を行う 場合には、成人の患者(体重60kgに対し)において、一回につきLHR H受容体アゴニストを通常約0.01から20mg程度、好ましくは約0.1 から10mg程度、より好ましくは約0.1から5mg程度を皮下あるいは 筋肉内に投与すればよく、例えば、約3ヶ月に一回の投与を行う場合には、成人の患者(体重60kgに対し)において、一回につきLHRH受容体アゴニストを通常約0.1から30mg程度、好ましくは約0.1から20mg程度、より好ましくは約1から15mg程度を皮下あるいは筋肉内に投与すればよい。

LHRH受容体アンタゴニストの投与量は、好ましくは約1~3000 μ g / k g / 日、より好ましくは約1~2000 μ g / k g / 日、さらに好ましくは約1~1000 μ g / k g / 日である。

アンドロゲン受容体アゴニストの投与量は0.001mg~2000mg/kg/日、 15 好ましくは約0.01~500mg、さらに好ましくは、約0.01~100mg程度であ り、これを通常1日1~4回に分けて投与する。'

エストロゲン受容体アゴニストの投与量は $0.001 \, \mathrm{mg} \sim 2000 \, \mathrm{mg} / \, \mathrm{kg} / \, \mathrm{Hg}$ 、好ましくは約 $0.01 \sim 500 \, \mathrm{mg}$ 、さらに好ましくは、約 $0.01 \sim 100 \, \mathrm{mg}$ 程度であり、これを通常 $1 \, \mathrm{H} \, 1 \sim 4 \, \mathrm{em}$ に分けて投与する。

抗エストロゲン薬の投与量は0.001mg ~ 2000 mg/kg/日、好ましくは約 $0.01\sim 500$ mg、さらに好ましくは、約 $0.01\sim 100$ mg程度であり、これを通常1日 $1\sim 4$ 回に分けて投与する。

本発明医薬は、剤型、投与方法、担体等により異なるが、LHRH受容体 アゴニストもしくはアンタゴニスト、アンドロゲン受容体アゴニスト、エス

10

25

トロゲン受容体アゴニスト、抗アンドロゲン薬または抗エストロゲン薬などを製剤全量に対して通常 0. 1~95% (w/w) 含有させることにより、常法に従って製造することができる。

また、(1)本発明医薬の有効量を投与することと、(2)①さらに他の抗癌剤の有効量を投与すること、②さらに他のホルモン療法剤の有効量を投与すること、および③非薬剤療法から成る群から選ばれる1~3種とを組合わせることにより、より効果的に癌を予防・治療することができる。非薬剤療法としては、例えば、手術、放射線療法、遺伝子療法、温熱療法、凍結療法、レーザー灼熱療法などが挙げられ、これらを2種以上組合わせることもできる。

例えば、本発明化合物は、他のホルモン療法剤、抗癌剤(例えば、化学療法剤、免疫療法剤、または細胞増殖因子ならびにその受容体の作用を阻害する薬剤)など(以下、併用薬物と略記する)とを併用して使用することができる(以下、併用剤と略記する)。

15 本発明の化合物は単剤として使用しても優れた抗癌作用を示すが、さらに 上記併用薬物の一つまたは幾つかと併用(多剤併用)することによって、そ の効果をより一層増強させることができる。

また、本発明の医薬または本発明の併用剤を、例えば(1)手術、(2) 20 アンジオテンシンIIなどを用いる昇圧化学療法、(3)遺伝子療法、(4) 温熱療法、(5)凍結療法、(6)レーザー焼灼法、(7)放射線療法など の非薬剤療法と組合わせることもできる。

例えば、本発明の医薬または本発明の併用剤を手術等の前または後に、あるいはこれら2、3種を組合わせた治療前または後に使用することによって、耐性発現の阻止、無病期 (Disease-Free Survival) の延長、癌転移あるいは再発の抑制、延命などの効果が得られる。

また、本発明の医薬または本発明の併用剤による治療と、支持療法〔(i)

10

20

各種感染病の併発に対する抗生物質(例えば、パンスポリンなどのβ-ラクタム系、クラリスロマイシンなどのマクロライド系など)の投与、(ii)栄養障害改善のための高カロリー輸液、アミノ酸製剤、総合ビタミン剤の投与、(ii)疼痛緩和のためのモルヒネ投与、(iv)悪心、嘔吐、食欲不振、下痢、

白血球減少、血小板減少、ヘモグロビン濃度低下、脱毛、肝障害、腎障害、 DIC、発熱などのような副作用を改善する薬剤の投与および(v)癌の多剤 耐性を抑制するための薬剤の投与など〕を組合わせることもできる。

前記の処置を施す前または施した後に、本発明の医薬または本発明の予防・治療剤を経口投与(徐放性を含む)、静脈内投与(bolus、infusion、包接体を含む)、皮下および筋注(bolus、infusion、徐放性を含む)、経皮、腫瘍内および近位投与によって投与するのが好ましい。

手術等の前に本発明の医薬または本発明の併用剤を投与する場合の時期 としては、例えば、手術等の約30分~24時間前に1回投与することもで きるし、あるいは手術等の約3ヶ月~6ヶ月前に1~3サイクルに分けて投 与することもできる。このように、手術等の前に本発明の医薬または本発明 の併用剤を投与することにより、例えば癌組織を縮小させることができるの で、手術等がしやすくなる。

手術等の後に本発明の医薬または本発明の併用剤を投与する場合の時期としては、手術等の約30分~24時間後に、例えば数週間~3ヶ月単位で反復投与することができる。このように、手術等の後に本発明の医薬または本発明の併用剤を投与することにより、手術等の効果を高めることができる。

本発明の治療法は

(1)哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまた はその塩を有効量投与し、前立腺癌細胞がアンドロゲン高感受性となった後、 アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を有効量投与することを特徴 とする前立腺癌の治療法であり、

10

15

- (2)哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩の有効量とアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩の有効量とを組合わせて投与することを特徴とする前立腺癌の治療法であり、
- (3)哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩の有効量とアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩の有効量とを組合わせて投与して前立腺癌を縮小した後、外科手術または放射線治療を行うことを特徴とする前立腺癌の治療法であり、
- (4a) 1) アンドロゲン高感受性の前立腺癌細胞にアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を一定期間投与すること、2) その後当該癌細胞のアンドロゲン感受性が低下した場合はLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗アンドロゲン薬から選ばれる1もしくは2の化合物またはその塩を有効量投与し、当該癌細胞のアンドロゲン感受性が増大した場合はアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を有効量投与すること、および3) 癌の治療目的が達成されるまで必要により2) の工程を繰り返すことからなる前立腺癌の治療法であり、
 - (4 b) 1) アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩と 2) LHRH受容体 アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗アンドロゲン薬から選ばれる 1 もしくは 2 の化合物またはその塩とを交互に有効量投与する前記 (4 a) の治療法であり、
- 20 (4 c) 3ヶ月ないし5年の期間経過後に投与薬を切り替える前記 (4 b) の治療法である。
- 一定期間(例えば3ヶ月から5年)LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩を有効量投与することにより、前立腺癌細胞のアンドロゲン感受性が高まる。その後アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を有効量投与することにより前立腺癌細胞の増殖を抑えまたは癌を縮小さ

. 10

15

20

25

世ることができる。アンドロゲン受容体アゴニストの投与を続け、前立腺癌 細胞のアンドロゲン感受性が再び普通の細胞のレベルに戻るか、当該前立腺癌の増殖が始まった(腫瘍体積などが増加した)場合には、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗アンドロゲン薬から選ばれる1もしくは2の化合物またはその塩の投与に切り替え、その後このような癌のアンドロゲン感受性によって、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗アンドロゲン薬から選ばれる1もしくは2の化合物またはその塩(癌細胞のアンドロゲン感受性が通常の細胞[例えばLNCaP 104-S細胞(Cancer Res, 54, p1566-1573)、LNCaP-FGC細胞など]と同レベルの場合)を投与するか、アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩(癌細胞のアンドロゲン感受性が通常の細胞よりも高い場合[例えばLNCaP 104-R2細胞(Cancer Res, 54, p1566-1573)、LNCaP-hr細胞など])投与するか選択して切り替えることにより、前立腺癌に対して最適の治療を行うことが可能となる。

これらの投与の切り替えタイミングは治療毎に適宜設定できるが、例えば 3ヶ月から5年、好ましくは6ヶ月年から4年、より好ましくは1年から3年、さらに好ましくは1年から2年のレンジで行うことができる。

したがって、一定期間LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト(例えばLHRH受容体アゴニストなど)などの投与によりMAB(Maximum androgen blockade)療法などが行われた場合は前立腺癌のアンドロゲン感受性が高まっている可能性が高く、本願発明のアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩との併用による治療法が効果を発揮する。この場合、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストの投与を続けながらアンドロゲン受容体アゴニストを投与することもできるし(これによりLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストの間歇療法に似た状態を、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストの投与を続けながら行うことができるようになる)、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストの投与を続けながら行うことができるようになる)、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストの投与を中止してアンドロゲン受容体アゴニストもしくはアンタゴニストの投与を中止してアンドロゲン受容体アゴニストもしくはアンタゴニストの投与を中止してアンドロゲン受

15

容体アゴニスト投与に切り替えることもでき、双方の場合が本願発明に含まれる。

前立腺癌のアンドロゲン感受性は、前記のアンドロゲンへの反応性をみる 方法で測定することもできるが、一定薬物投与下の腫瘍マーカーや生理学的 指標、腫瘍体積などの増減で推定することもできる。

また、本発明治療法は、

- (5)哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩を有効量投与し、乳癌または子宮癌細胞がエストロゲン高感受性と なった後、エストロゲン受容体アゴニストまたはその塩を有効量投与することを特徴とする乳癌または子宮癌の治療法であり、
 - (6)哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩の有効量とエストロゲン受容体アゴニストまたはその塩の有効量とを組合わせて投与することを特徴とする乳癌または子宮癌の治療法であり、
 - (7)哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩の有効量とエストロゲン受容体アゴニストまたはその塩の有効量とを組合わせて投与して乳癌または子宮癌を縮小した後、外科手術または放射線治療を行うことを特徴とする乳癌または子宮癌の治療法であり、
- 20 (8 a) 1) エストロゲン高感受性の乳癌または子宮癌細胞にエストロゲン 受容体アゴニストまたはその塩を一定期間投与すること、2) その後当該癌 細胞のエストロゲン感受性が低下した場合はLHRH受容体アゴニストもしく はアンタゴニストおよび抗エストロゲン薬から選ばれる1もしくは2の化合物またはその塩を有効量投与し、当該癌細胞のエストロゲン感受性が増大した場合はエストロゲン受容体アゴニストまたはその塩を有効量投与すること、および3) 癌の治療目的が達成されるまで必要により2) の工程を繰り返すことからなる乳癌または子宮癌の治療法であり、

(8b) 1) エストロゲン受容体アゴニストまたはその塩と 2) LHRH受容体 アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗エストロゲン薬から選ばれる 1もしくは 2 の化合物またはその塩とを交互に有効量投与する前記 (8 a) 記載の治療法であり、

5 (8c) 3ヶ月ないし5年の期間経過後に投与薬を切り替える前記(8b) 記載の治療法である。

前記と同様にして一定期間(例えば3ヶ月から5年)LHRH受容体アゴニス トもしくはアンタゴニストまたはその塩を有効量投与することにより、乳ま たは子宮癌細胞のエストロゲン感受性が高まる。その後エストロゲン受容体 10 アゴニストまたはその塩を有効量投与することにより乳または子宮癌細胞 の増殖を抑えまたは癌を縮小させることができる。エストロゲン受容体アゴ ニストの投与を続け、乳または子宮癌細胞のエストロゲン感受性が再び普通 の細胞のレベルに戻るか、当該乳または子宮癌の増殖が始まった(腫瘍体積 などが増加した)場合には、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト 15 および抗エストロゲン薬から選ばれる1もしくは2の化合物またはその塩 の投与に切り替え、その後このような癌のエストロゲン感受性によって、 LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗エストロゲン薬か ら選ばれる1もしくは2の化合物またはその塩(癌細胞のエストロゲン感受 性が通常の細胞と同レベルの場合)を投与するか、エストロゲン受容体アゴ 20 ニストまたはその塩 (癌細胞のエストロゲン感受性が通常の細胞よりも高い 場合)投与するか選択して切り替えることにより、乳または子宮癌に対して 最適の治療を行うことが可能となる。

これらの投与の切り替えタイミングは治療毎に適宜設定できるが、例えば 3ヶ月から5年、好ましくは6ヶ月年から4年、より好ましくは1年から3年、さらに好ましくは1年から2年のレンジで行うことができる。

したがって、一定期間LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト(例

15

20

25

えばLHRH受容体アゴニストなど)などの投与が行われた場合は乳または子宮 癌のエストロゲン感受性が高まっている可能性が高く、本願発明のエストロ ゲン受容体アゴニストまたはその塩との併用による治療法が効果を発揮す る。この場合、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストの投与を続け ながらエストロゲン受容体アゴニストを投与することもできるし、LHRH受容 体アゴニストもしくはアンタゴニストの投与を中止してエストロゲン受容 体アゴニスト投与に切り替えることもでき、双方の場合が本願発明に含まれ る。

乳または子宮癌のエストロゲン感受性は、前記のエストロゲンへの反応性 10 をみる方法で測定することもできるが、一定薬物投与下の腫瘍マーカーや生 理学的指標、腫瘍体積などの増減で推定することもできる。

前記のLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト(例えばLHR H受容体アゴニスト、好ましくはリユープロレリンまたはその塩、より好ましくは酢酸リュープロレリン)は、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、徐放性製剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸濁液剤、徐放性製剤(特に徐放型マイクロカプセル)などの注射剤、埋め込み剤(生体内分解性ポリマーを基材として成型されたもの、チタンなどの生体内適合性金属の筒に封入され、一定速度で活性成分を放出するもの)、生体に投与可能な有機溶媒に生体内分解性ポリマーおよび薬物を溶解あるいは分散した注射剤、または溶液、懸濁液剤などの経鼻投与製剤の形で非経口的に投与できるが、好ましくは徐放性製剤として、特に好ましくは徐放性注射剤として投与される。また、徐放性製剤が徐放型マイクロカプセルである場合、2カ月以上にわたってLHRH受容体アゴニストあるいはアンタゴニストを放出する長期徐放型マイクロカプセルであることが好ましい。

リュープロレリンまたはその塩、より好ましくは酢酸リュープロレリンを

生理学的に認められる公知の担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた製剤実施に要求される単位用量 形態で混和することによって前記製剤を製造することができる。

錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、例えばゼ ラチン、コーンスターチ、トラガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶 5 性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸など のような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖 またはサッカリンのような甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリ ーのような香味剤などが用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合に は、前記タイプの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができ 10 る。注射のための無菌組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡 麻油、椰子油などのような天然産出植物油などを溶解または懸濁させるなど の通常の製剤実施に従って処方することができる。注射用の水性液としては、 例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例えば、D -ソルビトール、D-マンニトール、塩化ナトリウムなど)などが用いられ、 15 適当な溶解補助剤、例えば、アルコール(例、エタノール)、ポリアルコー ル (例、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン性界 面活性剤(例、ポリソルベート80(TM)、HCO-50)などと併用し てもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油などが用いられ、溶解 補助剤である安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。 20 また、前記製剤は、例えば、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナト リウム緩衝液)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカイ ンなど)、安定剤(例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコール など)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、フェノールなど)、酸化防 止剤などと配合してもよい。調製された注射液は通常、適当なアンプル、バ 25

前記のLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト(好ましくは、

イアルなどの密封容器に充填される。

リュープロレリンまたはその塩、より好ましくは酢酸リュープロレリン)を含有してなる徐放性製剤(特に徐放型マイクロカプセル)は、公知の方法、例えば、特開昭60-100516号、特開昭62-201816号、特開平4-321622号、特開平6-192068号、特開平9-132524号、特開平9-221417号、特開平11-279054号、WO99/36009号公報などに記載の方法に従って製造することができる。前記の徐放性製剤の中でも、特に特開平4-321622号に記載されている「2カ月以上にわたって生理活性物質をゼロ次放出する長期徐放型マイクロカプセル」が好ましく用いられる。

10

15

20

25

前記徐放型マイクロカプセルの製造方法の一例を以下に記載する。

まず、水にLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト(好ましくは、リュープロレリンまたはその塩、より好ましくは酢酸リュープロレリン)を約20%ないし70%(W/W)、好ましくは25~65%(W/W)、より好ましくは35~60%(W/W)溶解し、これに必要であればゼラチン、あるいは塩基性アミノ酸などの薬物保持物質を溶解もしくは懸濁し、内水相液とする。

これらの内水相液中には、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト(例えばLHRH受容体アゴニスト、好ましくはリユープロレリンまたはその塩、より好ましくは酢酸リュープロレリン)の安定性、溶解性を保つためのpH調整剤として、炭酸、酢酸、シュウ酸、クエン酸、リン酸、塩酸、水酸化ナトリウム、アルギニン、リジンおよびそれらの塩などを添加してもよい。また、さらにLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト(例えばLHRH受容体アゴニスト、好ましくはリユープロレリンまたはその塩、より好ましくは酢酸リュープロレリン)の安定化剤として、アルブミン、ゼラチン、クエン酸、エチレンジアミン四酢酸ナトリウム、デキストリン、亜硫酸水素ナトリウム、ポリエチレングリコールなどのポリオール化合物など

15

20

25

を、あるいは保存剤として、一般に用いられるパラオキシ安息香酸エステル類(メチルパラベン、プロピルパラベンなど)、ベンジルアルコール、クロロブタノール、チメロサールなどを添加してもよい。

このようにして得られた内水相液を、高分子重合物を含む溶液(油相)中に加え、ついで乳化操作を行い、W/O型乳化物をつくる。該乳化操作は、公知の分散法が用いられ、たとえば、断続振とう法、プロペラ型攪はん機あるいはタービン型攪はん機などのミキサーによる方法、コロイドミル法、ホモジナイザー法、超音波照射法などが用いられる。

ついで、このようにして調製されたW/O型エマルションをマイクロカプセル化工程に付するが、該工程としては水中乾燥法あるいは相分離法が適用できる。水中乾燥法によりマイクロカプセルを製する場合は、該W/Oエマルションをさらに第3相目の水相中に加え、W/O/W型の3相エマルションを形成させた後、油相中の溶媒を蒸発させ、マイクロカプセルを調製する。

前記外相の水相中に乳化剤を加えてもよく、その例としては、一般に安定な〇/W型エマルションを形成するものであればいずれでもよいが、たとえば、アニオン界面活性剤(オレイン酸ナトリウム、ステアリン酸ナトリウム、ラウリル硫酸ナトリウムなど)、非イオン性界面活性剤(ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル[Tween 80、Tween 60、アトラスパウダー社]、ポリオキシエチレンヒマシ油誘導体[HCO-60、HCO-50、日光ケミカルズ]など)、あるいはポリビニールピロリドン、ポリビニールアルコール、カルボキシメチルセルロース、レシチン、ゼラチンなどが挙げられ、これらの中の1種類か、いくつかを組合わせて使用してもよい。使用の際の濃度は、約0.01%から20%の範囲から適宜選択でき、より好ましくは約0.05%から10%の範囲で用いられる。

油相の溶媒の蒸発には、通常用いられる方法が採用される。該方法としては、プロペラ型攪はん機、あるいはマグネチックスターラーなどで攪はんしながら徐々に減圧して行うか、ロータリーエバポレーターなどを用いて、真

空度を調節しながら行う。この場合、高分子重合物の固化がある程度進行した時点で、溶媒の脱着をより完全にする目的で、W/O/W型エマルションを徐々に加温して行うと所要時間を短縮することができる。

このようにして得られたマイクロカプセルは遠心分離あるいは濾過して 分取した後、マイクロカプセルの表面に付着している遊離のLHRH受容体 アゴニストもしくはアンタゴニスト(好ましくは、リュープロレリンまたは その塩、より好ましくは酢酸リュープロレリン)、薬物保持物質、乳化剤な どを、蒸留水で数回繰り返し洗浄した後、再び、蒸留水などに分散して凍結 乾燥する。この際に凝集防止剤(たとえば、マンニトール、ソルビトール、

10 ラクトース、ブドウ糖など)を加えてもよい。必要であれば加温し、減圧下でマイクロカプセル中の水分および有機溶媒の脱離をより完全に行う。

相分離法によりマイクロカプセルを製する場合は、該W/Oエマルション に攪はん下、コアセルベーション剤を徐々に加え、高分子重合物を析出、固 化させる。

15 コアセルベーション剤としては、高分子重合物の溶剤に混和する高分子系、鉱物油系または、植物油系の化合物で、カプセル化用重合体を溶解しないものであればよく、例えば、シリコン油、ゴマ油、大豆油、コーン油、綿実油、ココナツ油、アマニ油、鉱物油、n-ヘキサン、n-ヘプタンなどが用いられる。これらは2種以上混合して用いてもよい。

20 このようにして得られたマイクロカプセルは、濾過して分取した後、ヘプタン等により繰り返し洗浄し、コアセルベーション剤を除去する。さらに、水中乾燥法と同様の方法で遊離薬物の除去、溶媒の脱離を行う。洗浄中の粒・子同志の凝集を防ぐために、凝集防止剤を加えてもよい。

前記で得られたマイクロカプセルは、必要であれば軽く粉砕した後、篩過 して、大きすぎるマイクロカプセル部分を除去する。マイクロカプセルの粒子径は、平均径として約 $0.5\sim1000\mu$ mの範囲が挙げられ、より好ましくは約 $2\sim500\mu$ mの範囲にあることが望まれる。懸濁注射剤として使用

25

する場合には、その分散性、通針性を満足させる範囲であればよく、たとえば、約2ないし100μmの範囲にあることが望ましい。

前記高分子重合物としては、生体内分解性ポリマー、例えば、 α ーヒドロキシモノカルボン酸類(例、グリコール酸、乳酸等)、 α ーヒドロキシジカルボン酸類(例、リンゴ酸)、 α ーヒドロキシトリカルボン酸(例、クエン酸)等の α ーヒドロキシカルボン酸類の1種以上から合成され、遊離のカルボキシル基を有する重合体、共重合体、またはこれらの混合物;ポリ(α ーシアノアクリル酸エステル);ポリアミノ酸(例、ポリ(γ ーベンジルーLーグルタミン酸)等);無水マレイン酸系共重合体(例、スチレンーマレイン酸共重合体等)などが用いられる。

モノマーの結合様式としては、ランダム、ブロック、グラフトのいずれでもよい。また、前記 αーヒドロキシモノカルボン酸類、αーヒドロキシジカルボン酸類、αーヒドロキシトリカルボン酸類が分子内に光学活性中心を有する場合、Dー、Lー、DLー体のいずれを用いてもよい。これらの中でも、乳酸ーグリコール酸重合体(以下、ポリ(ラクチドーcoーグリコリド)、ポリ(乳酸ーcoーグリコール酸)あるいは乳酸ーグリコール酸共重合体と称することもあり、特に明示しない限り、乳酸、グリコール酸のホモポリマー(重合体)及びコポリマー(共重合体)を総称する。また乳酸ホモポリマーは乳酸重合体、ポリ乳酸、ポリラクチドなどと、またグリコール酸ホモポリマーは乳酸重合体、ポリ乳酸、ポリクチドなどと、またグリコール酸ホモポシーは乳酸重合体、ポリ乳酸、ポリグリコール酸、ポリグリコリドなどと称される場合がある)、ポリ(αーシアノアクリル酸エステル)などが好ましい。さらに好ましくは、乳酸ーグリコール酸重合体であり、より好ましくは、乳酸ーグリコール酸重合体であり、より好ましくは、末端に遊離のカルボキシル基を有する乳酸ーグリコール酸重合体である。

生体内分解性ポリマーは塩であってもよい。塩としては、例えば、無機塩基(例、ナトリウム、カリウム等のアルカリ金属、カルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属など)や有機塩基(例、トリエチルアミン等の有機アミン類、アルギニン等の塩基性アミノ酸類等)などとの塩、または遷移金

20

25

属(例、亜鉛、鉄、銅など)との塩および錯塩などが用いられる。

生体内分解性ポリマーとして乳酸ーグリコール酸重合体を用いる場合、その組成比(モル%)は約100/0~約40/60が好ましく、約100/0~約50/50がより好ましい。また、2カ月以上にわたって生理活性物質をゼロ次放出する長期徐放型マイクロカプセルの場合、組成比が100/0である乳酸ホモポリマーも好ましく用いられる。

該「乳酸ーグリコール酸重合体」の最小繰り返し単位の一つである乳酸の 光学異性体比は、D-体/L-体(モル/モル%)が約75/25~約25/75の範囲のものが好ましい。このD-体/L-体(モル/モル%)は、 特に約60/40~約30/70の範囲のものが汎用される。

該「乳酸ーグリコール酸重合体」の重量平均分子量は、通常、約3,000~約100,000、好ましくは約3,000~約60,000、さらに 好ましくは約3,000~約50,000のものが用いられる。

15 また、分散度(重量平均分子量/数平均分子量)は、通常約1.2~約4. 0が好ましく、さらには約1.5~3.5が特に好ましい。

該「乳酸ーグリコール酸重合体」の遊離のカルボキシル基量は、重合体の単位質量(グラム)あたり通常約20~約1000 μ mol(マイクロモル)が好ましく、さらには約40~約1000 μ mol(マイクロモル)が特に好ましい。

前記の重量平均分子量、数平均分子量および分散度とは、重量平均分子量が 1,110,000、707,000、455,645、354,000、 189,000、156,055、98,900、66,437、37,2 00、17,100、9,830、5,870、2,500、1,303、 504の15種類の単分散ポリスチレンを基準物質としてゲルパーミエー ションクロマトグラフィー(GPC)で測定したポリスチレン換算の分子量 および算出した分散度をいう。測定は、高速GPC装置(東ソー製、HLC -8120 GPC、検出方式は示差屈折率による)、GPCカラムKF80 $4L\times2$ (昭和電工製)を使用し、移動相としてクロロホルムを用いる。流速は1ml/minで行う。

前記の遊離のカルボキシル基量とはラベル化法により求めたもの(以下、 5 「ラベル化法によるカルボキシル基量」と称する)をいう。具体的にポリ乳 酸の場合について述べると、ポリ乳酸 Wmgを5N塩酸/アセトニトリル (y/y=4/96) 混液 2 m 1 に溶解し、0.01 M o - ニトロフェニ ルヒドラジン塩酸塩 (ONPH) 溶液 (5N塩酸/アセトニトリル/エタノ $-\mu = 1.02/35/15$) 2m1と0.15M 1-エチルー3-(3 10 ジメチルアミノプロピル)ーカルボジイミド塩酸塩溶液(ピリジン/エタ ノール=4 v / 9 6 v) 2 m 1 を加えて40℃で30分反応させた後溶媒を 留去する。残渣を水洗(4回)した後、アセトニトリル2m1で溶解し、0. 5mo1/1のエタノール性水酸化カリウム溶液1m1を加えて60℃で 30分反応させる。反応液を1.5N水酸化ナトリウム水溶液で希釈してY 15 m1とし、1.5N水酸化ナトリウム水溶液を対象として544nm吸光度 A(/cm)を測定する。一方、DL-乳酸水溶液を基準物質として、その 遊離カルボキシル基量 Cmol/Lをアルカリ滴定で求め、またONPH ラベル化法でDL-乳酸ヒドラジドとしたときの544nm吸光度を (/cm)とするとき、重合体の単位質量(グラム)あたりの遊離のカルボ 20 キシル基のモル量は以下の数式で求められる。

[COOH] (mol/g) = (AYC) / (WB)

また、該「カルボキシル基量」は生体内分解性ポリマーをトルエンーアセトンーメタノール混合溶媒に溶解し、フェノールフタレインを指示薬としてこの溶液をアルコール性水酸化カリウム溶液でカルボキシル基を滴定して求めることもできる(以下、この方法によって求めた値を「アルカリ滴定法によるカルボキシル基量」と称する)が、滴定中にポリエステル主鎖の加水

10

15

20

25

分解反応を競合する結果、滴定終点が不明確になる可能性があり前記ラベル 化法で定量するのが望ましい。

該「乳酸-グリコール酸重合体」は、例えば、乳酸とグリコール酸からの無触媒脱水重縮合(特開昭 6 1-2 8 5 2 1 号)あるいはラクチドとグリコリド等の環状ジエステル化合物からの触媒を用いた開環重合(Encyclopedic Handbook of Biomaterials and Bioengineering Part A: Materials, Volume 2, Marcel Dekker, Inc. 1995年)で製造できる。前記の公知の開環重合方法によって得られる重合体は、得られる重合体の末端に遊離のカルボキシル基を有しているとは限らないが、例えば、EP-A-0 8 3 9 5 2 5 号に記載の加水分解反応に付すことにより、単位質量当たりにある程度のカルボキシル基単を有する重合体に改変することができ、これを用いることもできる。

前記の「末端に遊離のカルボキシル基を有する乳酸ーグリコール酸重合体」は公知の製造法(例えば無触媒脱水重縮合法、特開昭 6 1 - 2 8 5 2 1 号公報参照) と同様の方法またはそれに準じた方法により製造できる。

該マイクロカプセルを注射剤とするには、マイクロカプセルを分散剤(例、Tween 80、HCO-60、カルボキシメチルセルロース、アルギン酸ナトリウムなど)、保存剤(例、メチルパラベン、プロピルパラベンなど)、等張化剤(例、塩化ナトリウム、マンニトール、ソルビトール、ブドウ糖など)などと共に水性懸濁剤とするかゴマ油、コーン油などの植物油と共に分散して油性懸濁剤とし、実際に使用できる徐放性注射剤とする。

前記のLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト(例えばLHRH受容体アゴニスト、好ましくはリユープロレリンまたはその塩、より好ましくは酢酸リュープロレリン)を含有してなる剤(例えばLHRH受容体アゴニスト、好ましくはリユープロレリンまたはその塩、より好ましくは酢酸リュープロレリン)を含有してなる徐放型マイクロカプセルを含有してなる剤)は、そのまま皮下、筋肉内、血管など(好ましくは皮下など)に容易に注射剤および埋め込み剤など(好ましくは注射剤など)として投与すること

ができる。また、その他前記の種々の製剤に成形して投与することもでき、 そのような製剤を製造する際の原料物質としても使用され得る。

また、前記製剤の投与量は、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴ ニスト(例えばLHRH受容体アゴニスト、好ましくはリユープロレリンま たはその塩、より好ましくは酢酸リュープロレリン)の含量、剤形、LHR 5 H受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト (例えばLHRH受容体アゴニ スト、好ましくはリユープロレリンまたはその塩、より好ましくは酢酸リュ ープロレリン) の持続時間、投与対象動物[例、温血哺乳動物(例、ヒト、マ ウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマなど)]により種々異なる が、該LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト(例えばLHRH 10 受容体アゴニスト、好ましくはリユープロレリンまたはその塩、より好まし くは酢酸リュープロレリン)の医薬としての有効量であればよい。たとえば、 前記温血哺乳動物に1回あたり投与量として、約0.01mgないし 100mg /kg体重、好ましくは約0.02mgないし50mg/kg体重、さらに好ましく 15 は0.05mgないし20mg/kg体重の範囲から適宜選ぶことができる。 また、前記製剤を注射剤として投与する場合、成人の前立腺癌の患者(体 重60kgに対し)においては、一回につきLHRH受容体アゴニストもし くはアンタゴニスト(例えばLHRH受容体アゴニスト、好ましくはリユー プロレリンまたはその塩、より好ましくは酢酸リュープロレリン) を通常約 0.01から50mg程度、好ましくは約0.1から20mg程度、より好ま 20 しくは約0.1から15mg程度を皮下あるいは筋肉内に投与すればよい。 また、前記のLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト(例えばL HRH受容体アゴニスト、好ましくはリユープロレリンまたはその塩、より 好ましくは酢酸リュープロレリン)を含有してなる徐放型マイクロカプセル 25 を含有する注射剤として投与する場合には、徐放型マイクロカプセルの薬物 徐放期間によって、投与量が異なり、例えば、約1ヶ月に一回の投与を行う 場合には、成人の前立腺癌の患者(体重60kgに対し)において、一回に

25

つきしHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト(例えばLHRH受容体アゴニスト、好ましくはリユープロレリンまたはその塩、より好ましくは酢酸リュープロレリン)を通常約0.01から20mg程度、好ましくは約0.1から10mg程度、より好ましくは約0.1から5mg程度を皮下あるいは筋肉内に投与すればよく、例えば、約3ヶ月に一回の投与を行う場合には、成人の前立腺癌の患者(体重60kgに対し)において、一回につきLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニスト(例えばLHRH受容体アゴニスト、好ましくはリユープロレリンまたはその塩、より好ましくは酢酸リュープロレリン)を通常約0.1から30mg程度、好ましくは約0.1から20mg程度、より好ましくは約1から15mg程度を皮下あるいは筋肉内に投与すればよい。

他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

前記したLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアン ドロゲン受容体アゴニストとその他の種々の併用薬物とを組合わせること により、

- (1) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニスト、または併用薬物を単独で投与する場合に比べて、その投与量を軽減することができ、副作用を軽減することができる、
- 20 (2)患者の症状(軽症、重症など)に応じて、LHRH受容体アゴニスト もしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニストと併用する 薬物を選択することができる、
 - (3) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニストと作用機序が異なる併用薬物を選択することにより、治療期間を長く設定することができる、
 - (4) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニストと作用機序が異なる併用薬物を選択することにより、治

15

20

25

療効果の持続を図ることができる、

- (5) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニストと併用薬物とを併用することにより、相乗効果が得られる、
- 5 (6) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニストと併用薬物とを併用することにより、Add-Back療法が可能となる、
 - (7) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニストと併用薬物とを併用することにより、MAB (Maximum androgen blockade)療法が可能となる、などの優れた効果を得ることができる。

Add-Back療法とは、LHRH受容体アゴニストの投与により血中の性ホルモン(テストステロン、エストロゲン、エストラジオールなど)を低下させて、これらホルモンに依存して増悪化する疾患の予防・治療を行う場合に、これらホルモンの低下、すなわち薬効に起因する副作用(例えば、骨塩量の低下)を軽減させるために、これらホルモンまたはホルモンと同等と見なされる薬剤(例えば、前立腺癌や乳癌に作用しないSERM剤やSARM剤;以下、Add-Back剤と略記する場合がある)を補助的に投与してやる治療方法をいう。主としてAdd-Back剤は経口投与により、投与するのが好ましい。

MAB療法とは、前立腺におけるすべてのアンドロゲン作用をブロックする治療法である。すなわち、精巣由来のアンドロゲンの作用をブロックするための外科的去勢あるいはLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストと、副腎由来のアンドロゲンの作用をブロックするためのアンチアンドロゲンを併用する治療法をいう。

LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン

10

15

20

25

受容体アゴニストと併用薬物の併用に際しては、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストとアンドロゲン受容体アゴニストと併用薬物の投与時期は限定されず、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニストまたはその製剤と併用薬物またはその製剤とを、投与対象に対し、同時に投与してもよいし、時間差をおいて投与してもよい。併用薬物の投与量は、臨床上用いられている投与量に準ずればよく、投与対象、投与ルート、疾患、組合わせ等により適宜選択することができる。

LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン 受容体アゴニストと併用薬物とを組合わせてなる医薬(以下、本発明の併用 剤と略記する場合がある)の投与形態は、特に限定されず、投与時に、LH RH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体 アゴニストと併用薬物とが組み合わされていればよい。このような投与形態 としては、例えば、(1) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニス トおよびアンドロゲン受容体アゴニストと併用薬物とを同時に製剤化して 得られる単一の製剤の投与、(2)LHRH受容体アゴニストもしくはアン タゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニストと併用薬物とを別々に製 剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での同時投与、(3) LHRH 受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴ ニストと併用薬物とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経 路での時間差をおいての投与、(4) LHRH受容体アゴニストもしくはア ンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニストと併用薬物とを別々に 製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での同時投与、(5)LH RH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体・ アゴニストと併用薬物とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる 投与経路での時間差をおいての投与(例えば、LHRH受容体アゴニストも しくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニスト: 併用薬物の順

25

序での投与、あるいは逆の順序での投与)などが用いられる。

本発明である1) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩とアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩とを組合わせてなる医薬、2) アンドロゲン受容体アゴニストを含有してなる骨転移性前立腺癌の 予防・治療剤、3) 非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストを含有してなる前立腺癌予防・治療剤および4) 前記併用薬物とを含有する製剤は、毒性が低く、例えば、これらの薬剤を公知の方法に従って、薬理学的に許容される担体と混合して製剤、例えば錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、散剤、顆粒剤、カプセル剤、(ソフトカプセルを含む)、液剤、注射剤、坐剤、徐放剤等として、経口的又は非経口的(例、局所、直腸、静脈投与等)に安全に投与することができる。注射剤は、静脈内、筋肉内、皮下または臓器内投与あるいは直接病巣に投与することができる。

該製剤の製造に用いられてもよい薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは無機担体物質があげられ、例えば固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤及び崩壊剤、あるいは液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤及び無痛化剤等があげられる。更に必要に応じ、通常の防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤、吸着剤、湿潤剤等の添加物を適宜、適量用いることもできる。

賦形剤としては、例えば乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、コー 20 ンスターチ、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸等が用いられる。

滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカ等が用いられる。

結合剤としては、例えば結晶セルロース、白糖、Dーマンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム等が用いられる。

崩壊剤としては、例えばデンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボ

キシメチルセルロースカルシウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、 L-ヒドロキシプロピルセルロース等が用いられる。

溶剤としては、例えば注射用水、アルコール、プロピレングリコール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油、オリーブ油等が用いられる。

5 溶解補助剤としては、例えばポリエチレングリコール、プロピレングリコール、D-マンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウム等が用いられる。

懸濁化剤としては、例えばステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリン、等の界面活性剤;例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等の親水性高分子等が用いられる。

等張化剤としては、例えばブドウ糖、 D-ソルビトール、塩化ナトリウム、グリセリン、D-マンニトール等が用いられる。

緩衝剤としては、例えばリン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩等の緩衝液等が用いられる。

20 無痛化剤としては、例えばベンジルアルコール等が用いられる。

防腐剤としては、例えばパラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸等が用いられる。

抗酸化剤としては、例えば亜硫酸塩、アスコルビン酸、α-トコフェロー 25 ル等が用いられる。

併用薬を含有する製剤における併用薬の含有量は、製剤の形態によって相違するが、通常製剤全体に対して約0.01ないし100重量%、好ましく

WO 03/075958

25

は約0.1ないし50重量%、さらに好ましくは約0.5ないし20重量% 程度である。

なお、前記したLHRH受容体アゴニストを含有する製剤に併用薬を配合 させる場合も同様の含有量でよい。

5 併用薬を含有する製剤における担体等の添加剤の含有量は、製剤の形態に よって相違するが、通常製剤全体に対して約1ないし99.99重量%、好 ましくは約10ないし90重量%程度である。

これらの製剤は、製剤工程において通常一般に用いられる公知の方法により製造することができる。

10 例えば、併用薬は、分散剤(例、ツイーン(Tween)80(アトラスパウダー社製、米国)、HCO 60(日光ケミカルズ製)、ポリエチレングリコール、カルボキシメチルセルロース、アルギン酸ナトリウム、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、デキストリンなど)、安定化剤(例、アスコルビン酸、ピロ亜硫酸ナトリウム等)、界面活性剤(例、ポリソルベート80、マクロゴール等)、可溶剤(例、グリセリン、エタノール等)、緩衝剤(例、リン酸及びそのアルカリ金属塩、クエン酸及びそのアルカリ金属塩等)、等張化剤(例、塩化ナトリウム、塩化カリウム、マンニトール、ソルビトール、ブドウ糖等)、pH調節剤(例、塩酸、水酸化ナトリウム等)、保存剤(例、パラオキシ安息香酸エチル、安息香酸、メチルパラベン、プロピルパラベン、ベンジルアルコール等)、溶解剤(例、濃グリセリン、メグルミン等)、溶

解補助剤(例、プロピレングリコール、白糖等)、無痛化剤(例、ブドウ糖、ベンジルアルコール等)などと共に水性注射剤に、あるいはオリーブ油、ゴマ油、綿実油、コーン油などの植物油、プロピレングリコールなどの溶解補助剤に溶解、懸濁あるいは乳化して油性注射剤に成形し、注射剤とすることができる。

経口投与用製剤とするには、公知の方法に従い、併用薬を例えば、賦形剤 (例、乳糖、白糖、デンプンなど)、崩壊剤(例、デンプン、炭酸カルシウ

ムなど)、結合剤(例、デンプン、アラビアゴム、カルボキシメチルセルロ ース、ポリビニールピロリドン、ヒドロキシプロピルセルロースなど)又は 滑沢剤(例、タルク、ステアリン酸マグネシウム、ポリエチレングリコール 6000など)などを添加して圧縮成形し、次いで必要により、味のマスキ ング、腸溶性あるいは持続性の目的のため公知の方法でコーティングするこ 5 とにより経口投与製剤とすることができる。そのコーティング剤としては、 例えば、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロ キシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリオキシエチレ ングリコール、ツイーン 80、プルロニック F68、セルロースアセテ ートフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロ 10 キシメチルセルロースアセテートサクシネート、オイドラギット(ローム社 製、ドイツ、メタアクリル酸・アクリル酸共重合)および色素(例、ベンガ ラ,二酸化チタン等)などが用いられる。経口投与用製剤は速放性製剤、徐 放性製剤のいずれであってもよい。

15 例えば、坐剤とするには、公知の方法に従い、併用薬を油性又は水性の固状、半固状あるいは液状の坐剤とすることができる。前記組成物に用いる油性基剤としては、例えば、高級脂肪酸のグリセリド〔例、カカオ脂、ウイテプゾル類(ダイナマイトノーベル社製、ドイツ)など〕、中級脂肪酸〔例、ミグリオール類(ダイナマイトノーベル社製、ドイツ)など〕、あるいは植物油(例、ゴマ油、大豆油、綿実油など)などが用いられる。また、水性基剤としては、例えばポリエチレングリコール類、プロピレングリコール、水性ゲル基剤としては、例えば天然ガム類、セルロース誘導体、ビニール重合体、アクリル酸重合体などが用いられる。

前記徐放性製剤としては、徐放性マイクロカプセル剤などが用いられる。 25 徐放型マイクロカプセルとするには、公知の方法を採用できるが、例えば、 下記[2]に示す徐放性製剤に成型して投与するのが好ましい。 以下に、〔1〕併用薬の注射剤およびその調製、〔2〕併用薬の徐放性製剤又は速放性製剤およびその調製、〔3〕併用薬の舌下錠、バッカル又は口腔内速崩壊剤およびその調製について具体的に示す。

〔1〕注射剤およびその調製

WO 03/075958

15

20

25

5 併用薬を水に溶解してなる注射剤が好ましい。該注射剤には安息香酸塩又 は/およびサリチル酸塩を含有させてもよい。

該注射剤は、併用薬と所望により安息香酸塩又は/およびサリチル酸塩の 双方を水に溶解することにより得られる。

前記安息香酸、サリチル酸の塩としては、例えばナトリウム,カリウムな10 どのアルカリ金属塩、カルシウム,マグネシウムなどのアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、メグルミン塩、その他トロメタモールなどの有機酸塩などが用いられる。

注射剤中の併用薬の濃度は $0.5\sim50$ w/v%、好ましくは $3\sim20$ w/v%程度である。また安息香酸塩又は/およびサリチル酸塩の濃度は $0.5\sim50$ w/v%、好ましくは $3\sim20$ w/v%が好ましい。

また、本剤には一般に注射剤に使用される添加剤、例えば安定化剤(アスコルビン酸、ピロ亜硫酸ナトリウム等)、界面活性剤(ポリソルベート80、マクロゴール等)、可溶剤(グリセリン、エタノール等)、緩衝剤(リン酸及びそのアルカリ金属塩、クエン酸及びそのアルカリ金属塩等)、等張化剤(塩化ナトリウム、塩化カリウム等)、分散剤(ヒドロキシプロピルメチルセルロース、デキストリン)、pH調節剤(塩酸、水酸化ナトリウム等)、保存剤(パラオキシ安息香酸エチル、安息香酸等)、溶解剤(濃グリセリン、メグルミン等)、溶解補助剤(プロピレングリコール、白糖等)、無痛化剤(ブドウ糖、ベンジルアルコール等)などを適宜配合することができる。これらの添加剤は一般に注射剤に通常用いられる割合で配合される。

注射剤はpH調節剤の添加により $2\sim1$ 2好ましくは $2.5\sim8.0$ に調整するのがよい。

20

25

注射剤はLHRH受容体アゴニストまたは併用薬と所望により安息香酸 塩又は/およびサリチル酸塩の双方を、また必要により前記添加剤を水に溶 解することにより得られる。これらの溶解はどのような順序で行ってもよく、 従来の注射剤の製法と同様に適宜行うことができる。

5 注射用水溶液は加温するのがよく、また通常の注射剤と同様にたとえば濾 過滅菌,高圧加熱滅菌などを行うことにより注射剤として供することができ る。

注射用水溶液は、例えば100℃~121℃の条件で5分~30分高圧加 熱滅菌するのがよい。

10 さらに多回分割投与製剤として使用できるように、溶液の抗菌性を付与した製剤としてもよい。

〔2〕徐放性製剤又は速放性製剤およびその調製

併用薬を含んでなる核を所望により水不溶性物質や膨潤性ポリマーなど の被膜剤で被覆してなる徐放性製剤が好ましい。例えば、1日1回投与型の 経口投与用徐放性製剤が好ましい。

被膜剤に用いられる水不溶性物質としては、例えばエチルセルロース、プチルセルロースなどのセルロースエーテル類、セルロースアセテート、セルロースプロピオネートなどのセルロースエステル類、ポリビニルアセテート、ポリビニルブチレートなどのポリビニルエステル類、アクリル酸/メタクリル酸共重合体、メチルメタクリレート共重合体、エトキシエチルメタクリレート/シンナモエチルメタクリレート/アミノアルキルメタクリレート共重合体、ポリアクリル酸、ポリメタクリル酸、メタクリル酸アルキルアミド共重合体、ポリ(メタクリル酸メチル)、ポリメタクリレート、ポリメタクリルアミド、アミノアルキルメタクリレート共重合体、ポリ(メタクリル酸アンヒドリド)、グリシジルメタクリレート共重合体、ポリ(メタクリル酸アンヒドリド)、グリシジルメタクリレート共重合体、とりわけオイドラギットRS-100、RL-100、RS-30D、RL-20D、RL-PO、RS-PO(アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチル・メタアクリル

10

15

20

酸塩化トリメチル・アンモニウムエチル共重合体)、オイドラギットNE-30D(メタアクリル酸メチル・アクリル酸エチル共重合体)などのオイドラギット類(ローム・ファーマ社)などのアクリル酸系ポリマー、硬化ヒマシ油(例、ラブリーワックス(フロイント産業)など)などの硬化油、カルナバワックス、脂肪酸グリセリンエステル、パラフィンなどのワックス類、ポリグリセリン脂肪酸エステル等が用いられる。

膨潤性ポリマーとしては、酸性の解離基を有し、pH依存性の膨潤を示すポリマーが好ましく、胃内のような酸性領域では膨潤が少なく、小腸や大腸などの中性領域で膨潤が大きくなる酸性の解離基を有するポリマーが好ましい。

このような酸性の解離基を有し pH依存性の膨潤を示すポリマーとしては、例えばカーボマー (Carbomer) 934P、940、941、974P、980、1342等、ポリカーボフィル (polycarbophil) 、カルシウムポリカボーフィル (carcium polycarbophil) (前記はいずれもBFグツドリッチ社製)、ハイビスワコー103、104、105、304(いずれも和光純薬 (株) 製)などの架橋型ポリアクリル酸重合体が用いられる。

徐放性製剤に用いられる被膜剤は親水性物質をさらに含んでいてもよい。 該親水性物質としては、例えばプルラン、デキストリン、アルギン酸アル カリ金属塩などの硫酸基を有していてもよい多糖類、ヒドロキシプロピルセ ルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロ ースナトリウムなどのヒドロキシアルキル基又はカルボキシアルキル基を 有する多糖類、メチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリビニルアル コール、ポリエチレングリコールなどが用いられる。

徐放性製剤の被膜剤における水不溶性物質の含有率は約30ないし約9 0% (w/w)、好ましくは約35ないし約80% (w/w)、さらに好ましくは 約40ないし75% (w/w)、膨潤性ポリマーの含有率は約3ないし約30% (w/w)、好ましくは約3ないし約15% (w/w)である。被膜剤は親水性物質

15

20

をさらに含んでいてもよく、その場合被膜剤における親水性物質の含有率は約50%(w/w)以下、好ましくは約5~約40%(w/w)、さらに好ましくは約5~約35%(w/w)である。ここで前記%(w/w)は被膜剤液から溶媒(例、水、メタノール、エタノール等の低級アルコール等)を除いた被膜剤組成物に対する重量%を示す。

徐放性製剤は、以下に例示するように薬物を含む核を調製し、次いで得られた核を、水不溶性物質や膨潤性ポリマーなどを加熱溶解あるいは溶媒に溶解又は分散させた被膜剤液で被覆することにより製造される。

I. 薬剤を含む核の調製。

10 被膜剤で被覆される薬物を含む核(以下、単に核と称することがある)の 形態は特に制限されないが、好ましくは顆粒あるいは細粒などの粒子状に形 成される。

核が顆粒又は細粒の場合、その平均粒子径は、好ましくは約150ないし 2,000μm、さらに好ましくは約500ないし約1,400μmである。 核の調製は通常の製造方法で実施することができる。例えば、薬物に適当な賦形剤、結合剤、崩壊剤、滑沢剤、安定化剤等を混合し、湿式押し出し造 粒法、流動層造粒法などにより調製する。

核の薬物含量は、約0.5ないし約9.5%(w/w)、好ましくは約5.0ないし約8.0%(w/w)、さらに好ましくは約3.0ないし約7.0%(w/w)である。

核に含まれる賦形剤としては、例えば白糖、乳糖、マンニトール、グルコースなどの糖類、澱粉、結晶セルロース、リン酸カルシウム、コーンスターチなどが用いられる。中でも、結晶セルロース、コーンスターチが好ましい。

結合剤としては、例えばポリビニルアルコール、ヒドロキシプロピルセル ロース、ポリエチレングリコール、ポリビニルピロリドン、プルロニックF 68、アラビアゴム、ゼラチン、澱粉などが用いられる。崩壊剤としては、 例えばカルボキシメチルセルロースカルシウム(ECG505)、クロスカルメロー

10

15

20

25

スナトリウム(Ac-Di-Sol)、架橋型ポリビニルピロリドン(クロスポビドン)、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(L-HPC)などが用いられる。中でも、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロースが好ましい。滑沢剤、凝集防止剤としては例えばタルク、ステアリン酸マグネシウムおよびその無機塩、また潤滑剤としてポリエチレングリコールなどが用いられる。安定化剤としては酒石酸、クエン酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸などの酸が用いられる。

核は前記製造法以外にも、例えば核の中心となる不活性担体粒子上に水、低級アルコール(例、メタノール、エタノールなど)等の適当な溶媒に溶解した結合剤をスプレーしながら、薬物あるいはこれと賦形剤、滑沢剤などとの混合物を少量づつ添加して行なう転動造粒法、パンコーティング法、流動層コーティング法や溶融造粒法によっても調製することができる。不活性担体粒子としては、例えば白糖、乳糖、澱粉、結晶セルロース、ワックス類で製造されたものが使用でき、その平均粒子径は約100 μ mないし約1,50 μ mであるものが好ましい。

核に含まれる薬物と被膜剤とを分離するために、防護剤で核の表面を被覆してもよい。防護剤としては、例えば前記親水性物質や、水不溶性物質等が用いられる。防護剤は、好ましくはポリエチレングリコールやヒドロキシアルキル基又はカルボキシアルキル基を有する多糖類、より好ましくはヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースが用いられる。該防護剤には安定化剤として酒石酸、クエン酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸等の酸や、タルクなどの滑沢剤を含んでいてもよい。防護剤を用いる場合、その被覆量は核に対して約1ないし約15%(w/w)、好ましくは約1ないし約10%(w/w)、さらに好ましくは約2ないし約8%(w/w)である。

防護剤は通常のコーティング法により被覆することができ、具体的には、 防護剤を例えば流動層コーティング法、パンコーティング法等により核にス

10

15

プレーコーティングすることで被覆することができる。

II. 核の被膜剤による被覆

前記 I で得られた核を、前記水不溶性物質及び pH依存性の膨潤性ポリマ 一、および親水性物質を加熱溶解あるいは溶媒に溶解又は分散させた被膜剤 液により被覆することにより徐放性製剤が製造される。

核の被膜剤液による被覆方法として、例えば噴霧コーティングする方法な どが用いられる。

被膜剤液中の水不溶性物質、膨潤性ポリマー又は親水性物質の組成比は、 被膜中の各成分の含有率がそれぞれ前記含有率となるように適宜選ばれる。

被膜剤の被覆量は、核(防護剤の被覆量を含まない)に対して約1ないし 約90% (w/w)、好ましくは約5ないし約50% (w/w)、さらに好ましく は約5ないし35% (w/w) である。

被膜剤液の溶媒としては水又は有機溶媒を単独であるいは両者の混液を 用いることができる。混液を用いる際の水と有機溶媒との混合比(水/有機 溶媒:重量比)は、1ないし100%の範囲で変化させることができ、好ま しくは1ないし約30%である。該有機溶媒としては、水不溶性物質を溶解 するものであれば特に限定されないが、例えばメチルアルコール、エチルア ルコール、イソプロピルアルコール、n-ブチルアルコール等の低級アルコー ル、アセトンなどの低級アルカノン、アセトニトリル、クロロホルム、メチ レンクロライドなどが用いられる。このうち低級アルコールが好ましく、エ 20 チルアルコール、イソプロピルアルコールが特に好ましい。水及び水と有機 溶媒との混液が被膜剤の溶媒として好ましく用いられる。この時、必要であ れば被膜剤液中に被膜剤液安定化のために酒石酸、グエン酸、コハク酸、フ マル酸、マレイン酸などの酸を加えてもよい。

噴霧コーティングにより被覆する場合の操作は通常のコーティング法に 25 より実施することができ、具体的には、被膜剤液を例えば流動層コーティン グ法、パンコーティング法等により核にスプレーコーティングすることで実

15

20

25

61

施することができる。この時必要であれば、タルク、酸化チタン、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、軽質無水ケイ酸などを滑沢剤として、グリセリン脂肪酸エステル、硬化ヒマシ油、クエン酸トリエチル、セチルアルコール、ステアリルアルコールなどを可塑剤として添加してもよ

被膜剤による被膜後、必要に応じてタルクなどの帯電防止剤を混合しても よい。

速放性製剤は、液状 (溶液、懸濁液、乳化物など)であっても固形状 (粒子状、丸剤、錠剤など)であってもよい。経口投与剤、注射剤など非経口投10 与剤が用いられるが、経口投与剤が好ましい。

速放性製剤は、通常、活性成分である薬物に加えて、製剤分野で慣用される担体、添加剤や賦形剤(以下、賦形剤と略称することがある)を含んでいてもよい。用いられる製剤賦形剤は、製剤賦形剤として常用される賦形剤であれば特に限定されない。例えば経口固形製剤用の賦形剤としては、乳糖、デンプン、コーンスターチ、結晶セルロース(旭化成(株)製、アビセルPH101など)、粉糖、グラニュウ糖、マンニトール、軽質無水ケイ酸、炭酸マグネシウム、炭酸カルシウム、Lーシステインなどが挙げられ、好ましくはコーンスターチおよびマンニトールなどが用いられる。これらの賦形剤は一種又は二種以上を組合わせて使用できる。賦形剤の含有量は速放性製剤全量に対して、例えば約4.5~約99.4 W/W%、好ましくは約20~約98.5 W/W%、さらに好ましくは約30~約97 W/W%である。

速放性製剤における薬物の含量は、速放性製剤全量に対して、約0.5~ 約95%、好ましくは約1~約60%の範囲から適宜選択することができる。

速放性製剤が経口固型製剤の場合、通常前記成分に加えて、崩壊剤を含有する。このような崩壊剤としては、例えばカルボキシメチルセルロースカルシウム (五徳薬品製、ECG-505)、クロスカルメロースナトリウム (例えば、旭化成(株)製、アクジゾル)、クロスポビドン (例えば、BASF

~約15w/w%である。

5

10

社製、コリドンCL)、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(信越化学 (株))、カルボキシメチルスターチ(松谷化学 (株))、カルボキシメチルスターチナトリウム(木村産業製、エキスプロタブ)、部分α化デンプン (旭化成 (株)製、PCS)などが用いられ、例えば水と接触して吸水、膨潤、あるいは核を構成している有効成分と賦形剤との間にチャネルを作るなどにより顆粒を崩壊させるものを用いることができる。これらの崩壊剤は、一種又は二種以上を組合わせて使用できる。崩壊剤の配合量は、用いる薬物の種類や配合量、放出性の製剤設計などにより適宜選択されるが、速放性製剤全量に対して、例えば約0.05~約30 W/w%、好ましくは約0.5

速放性製剤が経口固型製剤である場合、経口固型製剤の場合には前記の組 成に加えて、所望により固型製剤において慣用の添加剤をさらに含んでいて もよい。このような添加剤としては、例えば結合剤(例えば、ショ糖、ゼラ チン、アラビアゴム末、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、 ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ポリ 15 ビニルピロリドン、プルラン、デキストリンなど)、滑沢剤 (例えば、ポリ エチレングリコール、ステアリン酸マグネシウム、タルク、軽質無水ケイ酸 (例えば、アエロジル(日本アエロジル))、界面活性剤(例えば、アルキ ル硫酸ナトリウムなどのアニオン系界面活性剤、ポリオキシエチレン脂肪酸 エステルおよびポリオキシエチレンソルピタン脂肪酸エステル、ポリオキシ 20 エチレンヒマシ油誘導体等の非イオン系界面活性剤など)、着色剤(例えば、 タール系色素、カラメル、ベンガラ、酸化チタン、リボフラビン類)、必要 ならば、橋味剤 (例えば、甘味剤、香料など)、吸着剤、防腐剤、湿潤剤、 帯電防止剤などが用いられる。また、安定化剤として酒石酸、クエン酸、コ ハク酸、フマル酸などの有機酸を加えてもよい。 25

前記結合剤としては、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリエチレングリコールおよびポリビニルピロリドンなどが好ましく用いられる。

より調製することができる。

5

速放性製剤は、通常の製剤の製造技術に基づき、前記各成分を混合し、必要により、さらに練合し、成型することにより調製することができる。前記混合は、一般に用いられる方法、例えば、混合、練合などにより行われる。具体的には、例えば速放性製剤を粒子状に形成する場合、前記徐放性製剤の核の調製法と同様の手法により、バーチカルグラニュレーター、万能練合機(畑鉄工所製)、流動層造粒機FD-5S(パウレック社製)等を用いて混合しその後、湿式押し出し造粒法、流動層造粒法などにより造粒することに

このようにして得られた速放性製剤と徐放性製剤とは、そのままあるいは 10 適宜、製剤賦形剤等と共に常法により別々に製剤化後、同時あるいは任意の 投与間隔を挟んで組合わせて投与する製剤としてもよく、また両者をそのま まあるいは適宜、製剤賦形剤等と共に一つの経口投与製剤(例、顆粒剤、細 粒剤、錠剤、カプセル等)に製剤化してもよい。両製剤を顆粒あるいは細粒 に製して、同一のカプセル等に充填して経口投与用製剤としてもよい。

15 〔3〕舌下錠、バッカル又は口腔内速崩壊剤およびその調製 舌下錠、バッカル製剤、口腔内速崩壊剤は錠剤などの固形製剤であっても よいし、口腔粘膜貼付錠(フィルム)であってもよい。

舌下錠、バッカル又は口腔内速崩壊剤としては、併用薬と賦形剤とを含有する製剤が好ましい。また、滑沢剤、等張化剤、親水性担体、水分散性ポリマー、安定化剤などの補助剤を含有していてもよい。また、吸収を容易にし、生体内利用率を高めるためにβーシクロデキストリン又はβーシクロデキストリン誘導体(例、ヒドロキシプロピルーβーシクロデキストリンなど)などを含有していてもよい。

前記賦形剤としては、乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、結晶セ ルロース、軽質無水ケイ酸などが用いられる。滑沢剤としてはステアリン酸 マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが挙 げられ、特に、ステアリン酸マグネシウムやコロイドシリカが好ましい。等

15

張化剤としては塩化ナトリウム、グルコース、フルクトース、マンニトール、 ソルビトール、ラクトース、サッカロース、グリセリン、尿素などが挙げら れ、特にマンニトールが好ましい。親水性担体としては結晶セルロース、エ チルセルロース、架橋性ポリビニルピロリドン、軽質無水珪酸、珪酸、リン 酸二カルシウム、炭酸カルシウムなどの膨潤性親水性担体が挙げられ、特に 結晶セルロース(例、微結晶セルロースなど)が好ましい。水分散性ポリマ ーとしてはガム(例、トラガカントガム、アカシアガム、グアーガム)、ア ルギン酸塩(例、アルギン酸ナトリウム)、セルロース誘導体(例、メチル セルロース、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、 ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース)、 ゼラチン、水溶性デンプン、ポリアクリル酸(例、カーボマー)、ポリメタ クリル酸、ポリビニルアルコール、ポリエチレングリコール、ポリビニルピ ロリドン、ポリカーボフィル、アスコルビン酸パルミチン酸塩などが挙げら れ、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリアクリル酸、アルギン酸塩、 ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリエチ レングリコールなどが好ましい。特にヒドロキシプロピルメチルセルロース が好ましい。安定化剤としては、システイン、チオソルビトール、酒石酸、 クエン酸、炭酸ナトリウム、アスコルビン酸、グリシン、亜硫酸ナトリウム などが挙げられ、特に、クエン酸やアスコルビン酸が好ましい。 舌下錠、バッカル又は口腔内速崩壊剤は、併用薬と賦形剤とを公知の方法

20 舌下錠、バッカル又は口腔内速崩壊剤は、併用薬と賦形剤とを公知の方法により混合することにより製造することができる。さらに、所望により前記した滑沢剤、等張化剤、親水性担体、水分散性ポリマー、安定化剤、着色剤、甘味剤、防腐剤などの補助剤を混合してもよい。前記成分を同時に若しくは時間差をおいて混合した後、加圧打錠成形することにより舌下錠、バッカル錠又は口腔内速崩壊錠が得られる。適度な硬度を得るため、打錠成形の過程の前後において必要に応じ水やアルコールなどの溶媒を用いて加湿・湿潤させ、成形後、乾燥させて製造してもよい。

10

15

25

粘膜貼付錠(フィルム)に成型する場合は、併用薬および前記した水分散性ポリマー(好ましくは、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース)、賦形剤などを水などの溶媒に溶解させ、得られる溶液を流延させて(cast)フィルムとする。さらに、可塑剤、安定剤、酸化防止剤、保存剤、着色剤、緩衝剤、甘味剤などの添加物を加えてもよい。フィルムに適度の弾性を与えるためポリエチレングリコールやプロピレングリコールなどのグリコール類を含有させたり、口腔の粘膜ライニングへのフィルムの接着を高めるため生物接着性ポリマー(例、ポリカルボフィル、カルボポール)を含有させてもよい。流延は、非接着性表面に溶液を注ぎ、ドクターブレードなどの塗布用具で均一な厚さ(好ましくは10~1000ミクロン程度)にそれを広げ、次いで溶液を乾燥してフィルムを形成することにより達成される。このように形成されたフィルムは室温若しくは加温下乾燥させ、所望の表面積に切断すればよい。

好ましい口腔内速崩壊剤としては、併用薬と、併用薬とは不活性である水溶性若しくは水拡散性キャリヤーとの網状体からなる固体状の急速拡散投与剤が用いられる。該網状体は、LHRH受容体アゴニストまたは併用薬を適当な溶媒に溶解した溶液とから構成されている固体状の該組成物から溶媒を昇華することによって得られる。

該口腔内速崩壊剤の組成物中には、併用薬に加えて、マトリックス形成剤 20 と二次成分とを含んでいるのが好ましい。

該マトリックス形成剤としてはゼラチン類、デキストリン類ならびに大豆、小麦ならびにオオバコ(psyllium)種子タンパクなどの動物性タンパク類若しくは植物性タンパク類;アラビアゴム、ガーガム、寒天ならびにキサンタンなどのゴム質物質;多糖類;アルギン酸類;カルボキシメチルセルロース類;カラゲナン類;デキストラン類;ペクチン類;ポリビニルピロリドンなどの合成ポリマー類;ゼラチンーアラビアゴムコンプレックスなどから誘導される物質が含まれる。さらに、マンニトール、デキストロース、ラクトー

ノ酸などが含まれる。

5

10

ス、ガラクトースならびにトレハロースなどの糖類;シクロデキストリンなどの環状糖類;リン酸ナトリウム、塩化ナトリウムならびにケイ酸アルミニウムなどの無機塩類;グリシン、L-アラニン、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、L-ヒドロシキプロリン、L-イソロイシン、L-ロイシンならびにL-フェニルアラニンなどの炭素原子数が2から12までのアミ

マトリックス形成剤は、その1種若しくはそれ以上を、固形化の前に、溶液又は懸濁液中に導入することができる。かかるマトリックス形成剤は、界面活性剤に加えて存在していてもよく、また界面活性剤が排除されて存在していてもよい。マトリックス形成剤はそのマトリックスを形成することに加えて、併用薬の拡散状態をその溶液又は懸濁液中に維持する助けをすることができる。

保存剤、酸化防止剤、界面活性剤、増粘剤、着色剤、pH調整剤、香味料、 甘味料若しくは食味マスキング剤などの二次成分を組成物中に含有してい てよい。適当な着色剤としては、赤色、黒色ならびに黄色酸化鉄類およびエリス・アンド・エベラールド社のFD&Cブルー2号ならびにFD&Cレッド40号などのFD&C染料が用いられる。適当な香味料には、ミント、ラスベリー、甘草、オレンジ、レモン、グレープフルーツ、カラメル、バニラ、チェリーならびにグレープフレーバーおよびその組合せたものが含まれる。 適当なpH調整剤は、クエン酸、酒石酸、リン酸、塩酸およびマレイン酸が含まれる。適当なす味料としてはアスパルテーム、アセスルフェームKならびにタウマチンなどが含まれる。適当な食味マスキング剤としては、重炭酸ナトリウム、イオン交換樹脂、シクロデキストリン包接化合物、吸着質物質ならびにマイクロカプセル化アポモルフィンが含まれる。

25 製剤には通常約 0.1 ~約 5 0 重量%、好ましくは約 0.1 ~約 3 0 重量% の併用薬を含み、約 1 分~約 6 0 分の間、好ましくは約 1 分~約 1 5 分の間、 より好ましくは約 2 分~約 5 分の間に(水に)併用薬の 9 0 %以上を溶解さ

25

せることが可能な製剤(前記、舌下錠、バッカルなど)や、口腔内に入れられて1ないし60秒以内に、好ましくは1ないし30秒以内に、さらに好ましくは1ないし10秒以内に崩壊する口腔内速崩壊剤が好ましい。

前記賦形剤の製剤全体に対する含有量は、約10~約99重量%、好ましくは約30~約90重量%である。βーシクロデキストリン又はβーシクロデキストリン誘導体の製剤全体に対する含有量は0~約30重量%である。滑沢剤の製剤全体に対する含有量は、約0.01~約10重量%、好ましくは約1~約5重量%である。等張化剤の製剤全体に対する含有量は、約0.1~約90重量%、好ましくは、約10~約70重量%である。親水性担体の製剤全体に対する含有量は約0.1~約50重量%、好ましくは約10~約30重量%である。水分散性ポリマーの製剤全体に対する含有量は、約0.1~約30重量%、好ましくは約10~約25重量%である。安定化剤の製剤全体に対する含有量は約0.1~約10重量%、好ましくは約1~約5重量%である。前記製剤はさらに、着色剤、甘味剤、防腐剤などの添加剤を必要に応じ含有していてもよい。

併用薬物を含有する製剤の投与量は、併用薬の種類、年齢、体重、症状、剤形、投与方法、投与期間などにより異なるが、例えば、前立腺含の患者(成人、体重約60kg)一人あたり、通常、併用薬物として、それぞれ1日約0.01~約100mg/kg、好ましくは約0.01~約100mg/kg、より好ましくは約0.1~約100mg/kg、より好ましくは約0.1~約100mg/kg、とりわけ約0.1~約50mg/kgを、なかでも約1.5~約30mg/kgを1日1回から数回に分けて静脈投与される。もちろん、前記したように投与量は種々の条件で変動するので、前記投与量より少ない量で十分な場合もあり、また範囲を超えて投与する必要のある場合もある。

併用薬物は、副作用が問題とならない範囲でどのような量を設定すること も可能である。併用薬物としての一日投与量は、症状の程度、投与対象の年

10

15

20

25

併用薬物を含有する製剤を投与するに際しては、同時期に投与してもよいが、併用薬物を先に投与した後、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニストを投与してもよいし、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニストを先に投与し、その後で併用薬物を投与してもよい。時間差をおいて投与する場合、時間差は投与する有効成分、剤形、投与方法により異なるが、例えば、併用薬物を先に投与する場合、併用薬物を投与した後1分~3日以内、好ましくは10分~1日以内、より好ましくは15分~1時間以内にLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニストを投与する方法が用いられる。LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストを先に投与する場合、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストを先に投与する場合、LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよびアンドロゲン受容体アゴニストを投与した後、1分~1日以内、好ましくは10分~6時間以内、より好ましくは15分から1時間以内に併用薬物を投与する方法が用いられる。

本明細書中に記載されるポリペプチドにおけるアミノ酸、ペプチド、保護基等に関し、略号で表示する場合、IUPAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclatureによる略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものとし、また、アミノ酸に関し光学異性体がありうる場合は、特に

明示しなければL体を示すものとする。

略号の例を以下に示す。

Abu :アミノ酪酸

Aibu : 2-アミノ酪酸

5 Ala : アラニン

Arg:アルギニン

G1y : グリシン

His :ヒスチジン

Ile : イソロイシン

10 Leu :ロイシン

Met:メチオニン

Nle : ノルロイシン

Nval : ノルバリン

Phe :フェニルアラニン

15 Phg : フェニルグリシン

Pro :プロリン

(Pyr) Glu : ピログルタミン酸

Ser :セリン

Thr : スレオニン

20 Trp : トリプトファン

Tyr : チロシン

Val :バリン

D2Nal: D-3-(2-ナフチル) アラニン残基

DSer(tBu):O-tert-ブチルーDーセリン

25 DHis(ImBzl) : Nim-ベンジル-D-ヒスチジン

PAM : フェニルアセタミドメチル

Boc: tープチルオキシカルボニル

Fmoc: 9-フルオレニルメチルオキシカルボニル

C1-Z : 2-クロローベンジルオキシカルボニル

Br-Z:2-ブロモーベンジルオキシカルボニル

B z 1 : ベンジル

5 C1,-Bz1 : 2,6-ジクロロベンジル

Tos : p-トルエンスルホニル

HONb : N-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2, 3-ジカル

ボキシイミド

HOBt : 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール

10 HOOB t $: 3 - \forall \forall 1 = 3, 4 - \forall \forall 1 = 4 - \forall 1 = 1,$

2, 3-ベンゾトリアジン

MeBz1 : 4-メチルベンジル

Bom : ベンジルオキシメチル

Bum : t - ブトキシメチル

15 Trt : トリチル

DNP : ジニトロフェニル

DCC : N, N' - ジシクロヘキシルカルボジイミド

実施例

25

20 以下に参考例、実施例を挙げて、本発明をさらに具体的に説明する。

参考例1 酢酸リュープロレリン含有マイクロカプセル

6. 7m1の蒸留水に酢酸リュープロレリン5. 8gを溶解した。これに別に溶解、濾過したポリ乳酸(重量平均分子量:15000)(51.6g)を含むジクロロメタン溶液138gを添加し、オートミニミキサーで9分間攪拌乳化(回転数:約6000rpm)した後、15℃に調整した。これを予め溶解、濾過し同じ温度に調整した0.1%ポリビニールアルコール(P VA)水溶液13.5 に加えて乳化した。この場合、ホモミックラインフ

ロー(特殊機化)を用い、ミキサーの回転数は約7000rpmで乳化した。 このW/O/Wエマルションを軽く攪拌しながら約3時間ほど脱溶媒した (水中乾燥法)。

得られたマイクロカプセルを74μmのフルイを通して粗い粒子を除去 した後、濾過あるいは遠心分離によって分離した。これを蒸留水で洗浄し、 遊離の薬物、PVAを除去した後、少量の水で再分散しDマンニトール8. 7gを溶解し、篩過後、凍結乾燥した。乾燥時の棚温度は徐々に上昇させ、 最終52℃で69時間乾燥させた。これを篩過粉砕してマイクロカプセル末 を得た。この操作で15%D-マンニトール含有のマイクロカプセル末58 gが得られた。

参考例2 ラロキシフェン含有注射剤

(1) ラロキシフェン

5.0 mg

(2)食塩

10

25

20.0 mg

(3)蒸留水

全量 2 mlとする

テストステロン 5.0 mgおよび食塩20.0 mgを蒸留水に溶解させ、水を 15 加えて全量 2.0 mlとする。溶液をろ過し、無菌条件下に 2 mlのアンプルに 充填する。アンプルを滅菌した後、密封し注射用溶液を得る。

参考例3 テストステロン含有錠剤

(1) テストステロン

5 0 mg

(2) ラクトース 20

34 mg.

(3) トウモロコシ澱粉

10.6mg

(4) トウモロコシ澱粉(のり状)

 $5 \, \mathrm{mg}$

(5) ステアリン酸マグネシウム

0.4 mg

(6) カルボキシメチルセルロースカルシウム

20 mg

1 2 0 mg 計

常法に従い前記(1)~(6)を混合し、打錠機により打錠し、錠剤を得た。 参考例4 アンドロゲン受容体アゴニスト高感受性株 (LNCaP-hr およびMDA

PCa2b-hr細胞株)の樹立

LNCaP-FGCおよびMDA PCa 2b細胞株をアンドロゲンを除いた培養液 (LNCaP-FGCはRPMI1640+10% Dextran Charcoal (DCC)-Fetal Bovine Serum (FBS)、MDA PCa2bはHam's F-12K + 25 ng/ml cholera toxin + 10 ng/ml EGF + 0.005 mM phosphoethanol amine + 100 pg/ml hydrocortisone + 45 nM selenious acid + 0.005 mg/ml insulin + 20% DCC-FBS) 中で培養した。当初は増殖しないが、3から8ヶ月以上培養を継続すると増殖するようになった。その細胞をそれぞれLNCaP-hrおよびMDA PCa 2b-hrと名づけた。

実施例1 アンドロゲン存在下での細胞増殖率に対する影響

(方法) LNCaP-hr (アンドロゲンを除いた培養液で60週間培養) および LNCaP-FGC細胞を24穴プレートに40000 cells/mL/wellで播き、翌日0.01から 10 ng/mLのテストステロンを添加し、添加3日後に細胞数を計測した。また、 MDA PCa 2b-hr (アンドロゲンを除いた培養液で61週間培養) およびMDA PCa 2b 細胞を24穴プレートに40000 cells/mL/wellで播き、翌日0.1から100 ng/mL のテストステロンを添加し、添加4日後に細胞数を計測した。

(結果) LNCaP-FGCおよびMDA PCa 2bの増殖はテストステロンにより促進された [図 1 , 2] 。対照的に、LNCaP-hrおよびMDA PCa 2b-hr 細胞の増殖はテストステロンにより抑制された [図 1 , 2] 。

実施例2

20 参考例1で得られた製剤と参考例2で得られた製剤とを組合わせる。
実施例3

参考例1で得られた製剤と参考例3で得られた製剤とを組合わせる。

産業上の利用の可能性

25 LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストとアンドロゲン受容体アゴニストとを組合わせることにより、各種疾病に対する予防・治療効果の向上、副作用の軽減等の優れた効果を得ることができる。

請求の範囲

- 1. 1) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩と2) アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩とを組合わせてなる医薬。
- 5 2. LHRH受容体アゴニストがリュープロレリンである請求項1記載の医薬。
 - 3. アンドロゲン受容体アゴニストがステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストである請求項1記載の医薬。
- 4. ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストが、デヒドロエピアンドロステロン、テストステロン、ジヒドロテストステロン、アンドロステンジオン、メスタノロン、オキシメステロン、メタンドロステノロン、フルオキシメステロン、クロロテストステロン アセテート、メテノロン アセテート、オキシメトロン、スタノゾロール、フラザボール、オキサンドロロン、19-ノルテストステロン、ノルエタンドロロン、エチルエストレノールおよびノルボレトンからなる群より選ばれる1もしくは2以上の化合物またはその15 塩である請求項3記載の医薬。
 - 5. アンドロゲン受容体アゴニストが非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストである請求項1記載の医薬。
 - 6. ホルモン依存性疾患の予防または治療剤である請求項1記載の医薬。
 - 7. ホルモン依存性疾患が前立腺癌である請求項6記載の医薬。
- 20 8. LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩を徐放性製剤または埋め込み剤として使用する請求項1記載の医薬。
 - 9. 徐放性製剤が徐放型マイクロカプセルである請求項8記載の医薬。
 - 10. 徐放型マイクロカプセルが2ヶ月以上にわたってLHRH受容体アゴニス

トもしくはアンタゴニストまたはその塩を放出する長期徐放型マイクロカプセルである請求項9記載の医薬。

- 11.アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を含有してなる骨転移性前立腺癌の予防または治療剤。
- 5 12. 骨転移性前立腺癌細胞がアンドロゲン高感受性である請求項11記載 の剤。
 - 13.アンドロゲン受容体アゴニストがステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストである請求項11記載の剤。
- 14. ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストが、デヒドロエピアンドロステロン、テストステロン、ジヒドロテストステロン、アンドロステンジオン、メスタノロン、オキシメステロン、メタンドロステノロン、フルオキシメステロン、クロロテストステロン アセテート、メテノロン アセテート、オキシメトロン、スタノゾロール、フラザボール、オキサンドロロン、19-ノルテストステロン、ノルエタンドロロン、エチルエストレノールおよびノルボレトンからなる群より選ばれる1もしくは2以上の化合物またはその塩である請求項13記載の剤。
 - 15. アンドロゲン受容体アゴニストが非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストである請求項11記載の剤。
- 16. 非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を含有し 20 てなる前立腺癌の予防または治療剤。
 - 17. 前立腺癌細胞がアンドロゲン高感受性である請求項16記載の剤。
 - 18. 哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩を有効量投与し、前立腺癌細胞がアンドロゲン高感受性となった後、アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を有効量投与することを特徴

とする前立腺癌の治療法。

- 19. 哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩を有効量投与し、乳癌または子宮癌細胞がエストロゲン高感受性となった後、エストロゲン受容体アゴニストまたはその塩を有効量投与することを特徴とする乳癌または子宮癌の治療法。
- 20. 哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩の有効量とアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩の有効量とを組合わせて投与することを特徴とする前立腺癌の治療法。
- 21. 哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまた 10 はその塩の有効量とエストロゲン受容体アゴニストまたはその塩の有効量 とを組合わせて投与することを特徴とする乳癌または子宮癌の治療法。
 - 22. 哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩の有効量とアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩の有効量とを組合わせて投与して前立腺癌を縮小した後、外科手術または放射線治療を行うことを特徴とする前立腺癌の治療法。
 - 23. 哺乳動物に対してLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩の有効量とエストロゲン受容体アゴニストまたはその塩の有効量とを組合わせて投与して乳癌または子宮癌を縮小した後、外科手術まだは放射線治療を行うことを特徴とする乳癌または子宮癌の治療法。
- 20 24.1)アンドロゲン高感受性の前立腺癌細胞にアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を一定期間投与すること、2)その後当該癌細胞のアンドロゲン感受性が低下した場合はLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗アンドロゲン薬から選ばれる1もしくは2の化合物またはその塩を有効量投与し、当該癌細胞のアンドロゲン感受性が増大した場合はアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を有効量投与すること、および

20

- 3)癌の治療目的が達成されるまで必要により2)の工程を繰り返すことからなる前立腺癌の治療法。
- 25.1) アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩と2) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗アンドロゲン薬から選ばれる1 もしくは2の化合物またはその塩とを交互に有効量投与する請求項24記載の治療法。
 - 26.3ヶ月ないし5年の期間経過後に投与薬を切り替える請求項25記載の治療法。
- 27.1) エストロゲン高感受性の乳癌または子宮癌細胞にエストロゲン受容体アゴニストまたはその塩を一定期間投与すること、2) その後当該癌細胞のエストロゲン感受性が低下した場合はLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗エストロゲン薬から選ばれる1もしくは2の化合物またはその塩を有効量投与し、当該癌細胞のエストロゲン感受性が増大した場合はエストロゲン受容体アゴニストまたはその塩を有効量投与すること、および3)癌の治療目的が達成されるまで必要により2)の工程を繰り返すことからなる乳癌または子宮癌の治療法。
 - 28.1) エストロゲン受容体アゴニストまたはその塩と2) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストおよび抗エストロゲン薬から選ばれる1 もしくは2の化合物またはその塩とを交互に有効量投与する請求項27記載の治療法。
 - 29.3ヶ月ないし5年の期間経過後に投与薬を切り替える請求項28記載の治療法。
 - 30. 骨転移性前立腺癌の予防または治療用剤の製造におけるアンドロゲン 受容体アゴニストまたはその塩の使用。

- 31.前立腺癌の予防または治療用剤の製造のための非ステロイド性アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩の使用。
- 32.1)LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩と2)アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩とを組合わせてなる医薬の製造におけるLHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩の使用。
- 33.1) LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩と2) アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩とを組合わせてなる医薬の製造におけるアンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩の使用。

図1

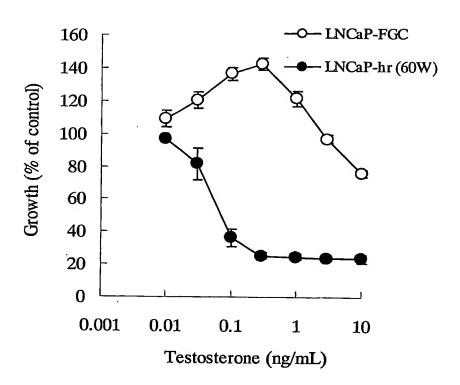
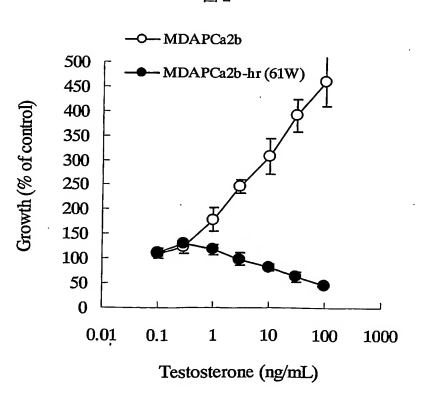


図 2



差替え用紙(規則26)



Internal application No.
PCT/JP03/02783

A. CLASS Int.	CL ⁷ A61K45/00, 31/56, 38/04, A	61P5/24, 35/00, 43/00	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both nat	ional classification and IPC	
B. FIELDS	S SEARCHED .		
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed b	by classification symbols)	
Int.	Cl ⁷ A61K31/56-31/585, 38/00-38	/58, 45/00-45/08	
	tion searched other than minimum documentation to the		
Electronic d BIOS	lata base consulted during the international search (name IS (STN), CAplus (STN), MEDLINE (S	e of data base and, where practicable, sear STN), EMBASE (STN)	rch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y A	& AU 669767 B & ZA & EP 462189 A1 & EP & HU 59836 T & HU & JP 4-504848 A & JP & NZ 232870 A & NZ	9455131 A 9001847 A 462189 B1 221589 B1 2959838 B2 244499 A 69022722 E 5550107 A	1,3,4,6, 8-10,32,33 2 5,7,11-17, 30,31
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family	
	June, 2003 (10.06.03)	08 July, 2003 (08.0	07.03)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized Officer	
Facsimile No.		Telephone No.	



1		D-1 11 17 37
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y A	EP 413209 A1 (ABBOTT LABORATORIES), 20 February, 1991 (20.02.91), & AU 9060286 A & AU 9457892 A & AU 672474 B & HU 54387 T & NO 9003455 A & JP 3-101695 A & PT 94924 A & CA 2022444 A & US 5110904 A & US 5300492 A & CA 2022444 C	1,3-10,32,
А	WO 96/40150 A1 (MERCK & CO., INC.), 19 December, 1996 (19.12.96), & AU 9659841 A & EP 833641 A1 & JP 11-507050 A	1-17,30-33
A	WO 00/57892 A1 (PIERRE FABRE MEDICAMENT), 05 October, 2000 (05.10.00), & FR 2791573 A1	1-17,30-33
A	US 4472382 A (ROUSSEL UCLAF), 18 September, 1984 (18.09.84), & US 4728640 A & US 4743589 A & US 4745102 A & US 4851386 A & US 4981842 A & US 5189021 A & US 5389613 A & US 5688769 A & US 5712251 A & BE 885308 A & FR 2465486 A & JP 56-55315 A & JP 61-118324 A & JP 62-37018 B2 & JP 5-9128 A & JP 5-9129 A & JP 6-65093 A & JP 2761988 B2 & ZA 8005791 A & AU 8537269 A & PH 27953 A	1-10,32,33
		w. Ki



Internation No.
PCT/JP03/02783

	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This is	nternational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: 18-29
tre	because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: The inventions as set forth in claims 18 to 29 pertain to methods for eatment of the human body by therapy.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
2 -	7 Claima Naga
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
	nternational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
(56	ee extra sheet.)
	·
1. [As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. [As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Rema	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.



Internal application No.
PCT/JP03/02783

Continuation of Box No.II of continuation of first sheet(1)

The requirement of unity of invention in international application (PCT Rule 13.1) is fulfilled only when there is a technical relationship among a group of claimed inventions involving one or more of the same or corresponding special technical features. The expression "special technical features" shall mean those technical features that define a contribution which each of the claimed inventions, considered as a whole, makes over the prior art (PCT Rule 13.2).

Concerning claims of the present case, the inventions as set forth in claims 1 to 10, 32 and 33 (hereinafter referred to as "the invention group (1)") have a common matter "using as a drug for preventing or treating diseases a combination of 1) an LHRH receptor agonist or antagonist or a salt thereof with 2) an androgen receptor agonist or its salt", the inventions as set forth in claims 11 to 15 and 30 (hereinafter referred to as "the invention group (2)") have a common matter "using an androgen receptor agonist or its salt in preventing or treating bone-metastasizing prostatic cancer", and the inventions as set forth in claims 16, 17 and 31 (hereinafter referred to as "the invention group (3)") have a common matter "using a nonsteroidal androgen receptor agonist or its salt in preventing or treating prostatic cancer".

However, it had been publicly known before the priority date of the present international application that an androgen receptor agonist or its salt is usable in preventing or treating prostatic cancer (for example, it is stated in WO 96/40150 A1 (MERCK & CO., INC.) 1996.12.19 that "testosterone" which is one of "androgen receptor agonists" is usable in preventing or treating prostatic cancer). Therefore, neither "using an androgen receptor agonist or its salt in preventing or treating a disease" (i.e., the matter common to the invention groups (1) and (2) as well as to the invention groups (1) and (3)) nor "using an androgen receptor agonist or its salt in preventing or treating prostatic cancer" (i.e., the matter common to the invention groups (2) and (3)) can be regarded as a "special technical feature".

Such being the case, the claims of the present international application have three groups of inventions, i.e., the invention groups (1), (2) and (3).



A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ A61K45/00, 31/56, 38/04, A61P5/24, 35/00, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' A61K31/56-31/585, 38/00-38/58, 45/00-45/08

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

BIOSIS (STN) CAplus (STN) MEDLINE (STN) EMBASE (STN)

	明治・ナス	し野なみた	れる文献
C.	と と と と と と と と と と と と と と と と と と と	と恥めり	私しる 人邸

1747	a data tara . E. dat it . and the state a	T
引用文献の	コ田大劫々 及び一切の禁忌が関連するしまけ その関連する禁忌の事子	関連する請求の範囲の番号
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	間水の型団の番方
X	WO 90/10462 A1 (ENDORECHERCHE INC.) 1990.09.20	1, 3, 4, 6,
	& AU 9052819 A & AU 9455131 A & AU 669767 B	8-10, 32, 33
Y	& ZA 9001847 A & EP 462189 A1 & EP 462189 B1	2
A	& HU 59836 T & HU 221589 B1 & JP 4-504848 A	5, 7, 11–17,
	& JP 2959838 B2 & NZ 232870 A & NZ 244499 A	30, 31
	& IE 62715 B & DE 69022722 E & ES 2077675 T3	
	& US 5550107 A & IL 93693 A & CA 2050291 C	,
	& PH 30747 A	
		1

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献・
- 「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

10.06.03

国際調査報告の発送日

08.07.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 内 田 俊 生 4P 8214

電話番号 03-3581-1101 内線 3492



C(続き). 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 EP 413209 A1 (ABBOTT LABORATORIES) 1991. 02. 20 Y & AU 9060286 A & AU 9457892 A & AU 672474 B 1, 3–10, 32, Α & HU 54387 T & NO 9003455 A & JP 3-101695 A 33 & PT 94924 A & CA 2022444 A & US 5110904 A & US 5300492 A & CA 2022444 C WO 96/40150 A1 (MERCK & CO. INC.) 1996.12.19 1-17, 30-33 Α & AU 9659841 A & EP 833641 A1 & JP 11-507050 A 1-17, 30-33 WO 00/57892 A1 (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 2000. 10. 05 Α & FR 2791573 A1 & AU 200036631 A & BR 200009445 A & EP 1165108 A1 & EP 1165108 B1 & CN 1346277 A & JP 2003-504306 A US 4472382 A (ROUSSEL UCLAF) 1984. 09. 18 1-10, 32, 33Α & US 4728640 A & US 4743589 A & US 4745102 A & US 4851386 A & US 4981842 A & US 5189021 A & US 5389613 A & US 5688769 A & US 5712251 A & BE 885308 A & FR 2465486 A & JP 56-55315 A & JP 61-118324 A & JP 62-37018 B2 & JP 5-9128 A & JP 5-9129 A & JP 6-65093 A & JP 2761988 B2 & ZA 8005791 A & AU 8537269 A & PH 27953 A

	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ペー	
	第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調	査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
成しなか	3つた。	·
1. X	請求の範囲 <u>18-29</u> は、この国際調査機関がつまり、	調査をすることを要しない対象に係るものである。
	請求の範囲18-29の発明は、治療による人体の	D処置方法に該当する。
_		
2.	請求の範囲 は、有意義な国際調査を ない国際出願の部分に係るものである。つまり、	することができる程度まで所定の要件を満たしてい
	ない国际山嶼の印力に示るものである。フェット	•
_		
3. []	請求の範囲は、従属請求の範囲であ 従って記載されていない。	っってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に ・
	The second control of	
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3	の締ま)
分吐地	光列の中 日か-人知していることの意光(第1、1000	√ Apu € 7
次に対	≧べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際	調査機関は認めた。
	/#ተጠሀ.º እእታ ቀአመን	
	(特別ページを参照)	-
	•	
	<u>.</u>	
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付した	ので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求
_	の範囲について作成した。	
2. X	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能	な請求の範囲について調査することができたので、追
لتت	加調査手数料の納付を求めなかった。	
3. □	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納	付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納
٧. ا	付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。	COMPARTMENT OF TANKAL
	·	•
4. 📙	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかった されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	ので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載
•	ですって 4の 20.0.1 はこというがく^^ 16 40 く 4 0 で 4 0 で 1 Lbが C 1 C 9	•
追加調	を手数料の異議の申立てに関する注意	
Ļ	』 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがある。 追加調査手数料の納付と共に出願しから異議申立てがお	
		71) (7)



(第Ⅱ欄の続き)

国際出願における発明の単一性の要件(PCT規則13.1)は、請求の範囲に記載された一群の発明の間に一又は二以上の同一又は対応する特別な技術的特徴を含む技術的関係があるときに限り、満たされるものであって、この「特別な技術的特徴」とは、請求の範囲に記載された各発明が全体として先行技術に対して行う貢献を明示する技術的特徴のことである(PCT規則13.2)。

そこで、請求の範囲をみると、請求の範囲1-10, 32, 33に記載の発明(以下「発明①」)に共通する事項は、「1)LHRH受容体アゴニストもしくはアンタゴニストまたはその塩と2)アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩とを組み合わせて、医薬として病気の予防または治療に使用すること」であり、請求の範囲11-15, 30に記載の発明(以下「発明②」)に共通する事項は、「アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を<u>骨</u>転移性前立腺癌の予防または治療に使用すること」であり、請求の範囲16, 17, 31に記載の発明(以下「発明③」)に共通する事項は、「<u>非ステロイド性</u>アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を前立腺癌の予防または治療に使用すること」である。

しかし、アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩が前立腺癌の予防または治療に使用し得ることは、本国際出願の優先日において既に公知であった(例えば、WO 96/40150 A1 (MERCK & CO., INC.) 1996.12.19 には、「アンドロゲン受容体アゴニスト」の一種である「テストステロン」が前立腺癌の予防または治療に使用し得ることが記載されている)から、発明①と発明②の間に共通する事項であり、かつ、発明①と発明③の間に共通する事項でもある「アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を病気の予防または治療に使用すること」、及び、発明②と発明③の間に共通する事項である「アンドロゲン受容体アゴニストまたはその塩を前立腺癌の予防または治療に使用すること」は、いずれも「特別な技術的特徴」であるとはいえない。

そうすると、本国際出願の請求の範囲には、発明①、発明②及び発明③の、3発明が記載されている。